BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 14 MAY 2003

WIPO

PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 22 513.3

Anmeldetag:

17. Mai 2002

Anmelder/inhaber:

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf,

Hamburg/DE

Bezeichnung:

Rekombinante virale Vektoren zur Tetracyclin-

regulierbaren Genexpression

IPC:

C 12 N 15/86

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 28. März 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Faust

BEST AVAILABLE COPY



UEXKÜLL & STOLBERG

PATENTANWÄLTE

BESELERSTRASSE 4 D-22607 HAMBURG

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf Martinistr. 52

20246 Hamburg

DR. J.-D. FRHR. von UEXKÜLL (- 1992) DR. ULRICH GRAF STOLBERG (- 1998)

EUROPEAN PATENT ATTORNEYS EUROPEAN TRADEMARK ATTORNEYS CIPL.-ING. JÜRGEN SUCHANTKE DIPL.-ING. ARNULF HUBER DR. ALLARD VON KAMEKE DIPL.-BIOL, INGEBORG VOELKER DR. PETER FRANCK DR. GEORG BOTH DR. ULRICH-MARIA GROSS DR. HELMUT van HEESCH DR. JOHANNES AHME DR. HEINZ-PETER MUTH DR. MARTIN WEBER-QUITZAU DR. BERND JANSSEN DR. ALBRECHT von MENGES DR. MARTIN NOHLEN MÜNCHEN DIPL.-ING. LARS MANKE RECHTSANWALT IN HAMBURG DR. FRANK DETTMANN

Mai 2002 (P 60239 We)

Rekombinante virale Vektoren zur Tetracyclinrequlierbaren Genexpression

Die Erfindung betrifft rekombinante virale Vektoren, die durch Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivate, wie z.B. Doxycyclin, hocheffizient supprimiert werden können, sowie deren Verwendung zur Durchführung einer Genexpression in Eukaryontenzellen, insbesondere im Rahmen einer Gentherapie.

Bösartige Erkrankungen sind eine der häufigsten Todesursachen fortgeschrittenen des Menschen. Bei und metastasierten soliden Tumorerkrankungen sind die therapeutischen Möglichkeiten immer noch sehr limitiert und das 5 -Karzinomerkrankungen beträgt Jahresüberleben vieler dieser die metastasierte weniger Daher stellt als 10%.

Karzinomerkrankung eine der größten Herausforderungen in der experimentellen Medizin dar. Durch Einschleusen therapeutischer Gene in Tumorzellen eröffneten gentherapeutische Ansätze neue Perspektiven in der Therapie dieser Erkrankungen.

Adenoviren ermöglichen den effizienten Transfer und die Expression therapeutischer Gene in verschiedene Gewebe und Zelllinien. Insbesondere die Weiterentwicklung rekombinanter adenoviraler Vektoren hat die experimentellen Ansätze in der adenoviralen Gentherapie maligner Erkrankungen ermöglicht (K. Kozarsky, Curr Opin Genet Dev 3 (1993) 499-503).

Mit der hohen Effizienz des Gentransfers sind gentherapeutische Ansätze heute häufig durch die Toxizität infolge unkontrollierter Transgenexpression limitiert. Insbesondere bei der adenoviral vermittelten Expression von Zytokinen wie Interleukin-2, Interleukin-12, Interleukin-18 Nekrose Faktor α kann es auch bei intratumoraler Gabe der rekombinanten Adenoviren zu unerwarteten erheblichen systemischen Nebenwirkungen kommen. Eine den konstitutiven (Cytomegalovirus-Promotor) vergleichbare-Genexpression nach erfolgter adenoviraler Infektion mit rekombinanten Vektoren konnte bislang nicht effizient kontrolliert werden.

Gegenwärtig stellt das von M. Gossen et al. entwickelte Tet-System eines der am meisten geeigneten Mittel zur Kontrolle der Genexpression dar (M. Gossen et al., PNAS USA 89 (1992) 5547-5551; M. Gossen et al. Science 268 (1995) 1766-1769). Das Tet-System basiert auf zwei Elementen des E. coli Tet-Operons. Das Tetracyclin-induzierbare Repressorprotein (tetR) wird mit der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 fusioniert. Dieses tTA Fusionsprotein interagiert mit der heptamerisierten tetO Operatorsequenz, was in der transkriptionellen Aktivierung der flankierenden minimalen Promotoren resultiert. Die Bindung von Tetracyclin und dessen Derivaten an die TetR-Domäne von tTA inhibiert die Wechselwirkung des Fusionsproteins mit dessen Operatorsequenzen, was zur Herunterregulierung der Transgen-Expression führt.

Die Verwendung des ursprünglichen tet-regulierten Genexpressionssystems in rekombinanten adenoviralen Vektoren (TC Harding et al. J. Neurochem. 69 (1997) 2620-2623; Harding et al. Nat. Biotechnol. 16 (1998) 553-555) brachte wesentliche Hindernisse mit sich. Die limitierte Verpackungskapazität resultierte in unzureichender Aktivierung des minimalen CMV Promotors Verstärkungsinterferenz (S. Rubinchic et al. Gene Therapy 8 (2000) 875-885), und die konstitutionelle Transaktivator-Expression hatte eine mit VP16 zusammenhängende Toxizität zur Folge.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein für die Gentherapie von Tumorerkrankungen geeignetes Genexpressionssystem bereitzustellen, das die aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile nicht aufweist. Insbesondere sollen (adeno-)virale Vektoren mit einem hohen Maß an Transgen-Expression bereitgestellt werden, die ferner die Möglichkeit bieten, dass diese Expression im Fall schwerwiegender Nebenwirkungen, die aus der Transgenexpression resultieren, effizient herunterreguliert

werden kann. Ferner sollen die Vektoren ein hohes Maß an Sicherheit bei der Anwendung aufweisen, insbesondere soll die aus dem Stand der Technik bekannte, mit VP16 zusammenhängende Toxizität vermieden werden.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch einen rekombinanten viralen, insbesondere adenoviralen Vektor gelöst, der ein Insert enthält, das die allgemeine Struktur

tTA - Intron¹ - TK⁺ - TetO₇ - CMV⁺ - Intron² - Transgen aufweist, wobei

TetO, der heptamerisierte Tetracylin-Operator ist,

TK der minimale Thymidin Kinase-Promotor ist,

tTA eine Nukleinsäuresequenz ist, die für Fusionsprotein aus dem durch Tetracyclin induzierbaren Repressorprotein und der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 kodiert,

CMV der minimale Cytomegalievirus-Promotor ist und Transgen eine für ein nicht-virales Protein kodierende Nukleinsäuresequenz ist,

Intron¹ eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist und

Intron² eine beliebige nicht-kodierende Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist.

Für die Konstruktion der erfindungsgemäßen rekombinanten Adenoviren wurde das Tetracyclin induzierbare Repressor-Protein (tetR) mit der transkriptionellen Aktivierungsdomäne des Herpes simplex Virus VP16 fusioniert. Im Vordergrund steht dabei nicht mehr die Inhibition durch Bindung des tetR die Positionierung des das Operon, sondern an Transaktivators. Entsprechend wurde für die vorliegende Erfindung auch ein heptamerisiertes TetO Operon mit zwei flankierenden Minimalpromotoren verwendet. Dieses (Fig. 1) führt zur autoregulierten Transaktivator-Expression im Sinne eines positiven Feedback-Mechanismus über einen der Minimalpromotoren. Gleichzeitig ein therapeutisches wird Transgen über den anderen flankierenden Minimalpromoter exprimiert. Doxycyclin und Tetracyclin binden an die tetR-Komponente und eine Änderung der sterischen Konformation führt zu einem Verlust der Bindung des tetR an den Operator. den Dissoziation des Transaktivators von promotoren hat dann eine Reduktion der Genexpression zur Folge.

Mit den erfindungsgemäßen Vektoren wurde erstmals ein replikationsdefizientes adenovirales System auf Basis eines Vektors erzeugt und charakterisiert, bei dem eine autoregulierte Transaktivator-Expression erfolgt. Dieses System ermöglicht eine sehr strenge Kontrolle der Transgen-Expression durch Zugabe von Doxycyclin in nicht-toxischen Konzentrationen. Die hohe Suppression der Genexpression wurde über einen weiten m.o.i.-Bereich (multiplicity of infection) und in verschiedenen Karzinomzellinien erreicht.

Der Anteil der Suppression hängt von der verwendeten Konzentration des Antibiotikums ab. Da eine maximale

Suppression der Transgenexpression bereits bei Doxycyclin-Konzentrationen von 2 μ g/ml erzielt wurden, sind die erfindungsgemäßen Vektoren bestens zur klinischen Anwendung geeignet.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung einen genannten Vektor, bei dem das Insert in umgekehrter Orientierung in das virale Vektorgenom inseriert ist, d.h. in der Form

5'-Transgen-Intron2-CMV*-TetO7-TK*-Intron1-tTA-3'.

Ebenso ist es möglich, daß ausschließlich oder zusätzlich die Positionen von tTA und Transgen im Insert vertauscht sind.

Soweit die Sequenzelemente 'Intron'' und/oder 'Intron'' vorhanden sind (d.h. > 0 bp), kann deren Länge im Bereich bis zu etwa 1000 bp unabhängig voneinander variieren und z.B. jeweils bis etwa 750, bis etwa 500 oder bis etwa 250 bp betragen. In diesem Fall werden die Promotoren üblicherweise innerhalb der jeweiligen Intronsequenz liegen.

Gemäß einer weiteren Alternative kann das Insert zwischen 'CMV' und 'Intron' oder zwischen 'Intron' und 'Transgen' zusätzlich einen lac-Repressor (lacR) enthalten, wodurch eine weitere Regulationsmöglichkeit geschaffen wird.

Das verwendete Transgen ist eine für ein Fluoreszenzprotein, für Luciferase, Interleukin-12 (IL-12), Interleukin-18 (IL-18), Interleukin-2 (IL-2), Tumor Nekrose Faktor α (TNF- α) oder Interferon- γ (IFN- γ) kodierende Nukleinsäuresequenz, vorzugsweise single-chain Interleukin-12. Die Erfindung

betrifft ferner Vektoren, bei dem einer der flankierenden Promotoren zur Expression eines Genes zur Apoptose-Induktion, zur Expression des BAX Genes, zur Expression des FAS-L Genes, eines Suizid-Genes, wie Thymidin-Kinase-oder Cytosin-Deaminase-Gen, oder eines ß-Galaktosidase-Genes verwendet wird.

Hinsichtlich des verwendeten Virusrückgrats eignet insbesondere ein Adenovirus, ein Adenoassoziiertes Adenovirus ein Retrovirus, insbesondere ein Humanes Immundefizienzvirus (HIV), ein Herpes Simplex Virus, ein Hepatitis-B Virus oder ein Hepatitis C-Virus, wobei Adenoviren besonders bevorzugt sind.

Bei dem erfindungsgemäßen Vektor ist das Insert in die El-Region eines rekombinanten Adenovirus einkloniert, alternativ eignen sich auch die E3- und/oder die E4-Region.

Gemäß einer besonderen Ausführungsform betrifft die Erfindung einen Vektor, der zum Beispiel durch homologe Rekombination eines viralen, insbesondere eines adenoviralen Plasmids und eines Expressionsplasmids mit der in SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2 oder SEQ ID NO:3 dargestellten Nukleinsäuresequenz erhältlich ist. In diesem Zusammenhang steht "SEQ ID NO:" für die gemäß WIPO-Standard ST.25 verwendete Kennziffer <400>.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Expressionsplasmid mit der in SEQ ID NO:4 oder SEQ ID NO:5 dargestellten Nukleinsäuresequenz sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines oben genannten, erfindungsgemäßen Vektors.

Wie bereits erwähnt eignen sich die Vektoren zur in vitroGenexpression in eukaryoten Zelllinien oder, wenn 'Transgen'
für ein therapeutisch wirksames Protein kodiert, zur
Verwendung in der Gentherapie. Beispielsweise kann 'Transgen'
IL-12 oder IL-18 sein, wodurch sich der Vektor zur
Gentherapie maligner Erkrankungen eignet. Bei den malignen
Erkrankungen handelt es sich insbesondere um einen soliden
Tumor.

Bei den zuvor genannten Verwendungen wird die Genexpression mit Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivaten, insbesondere mit Doxycyclin, Oxytetracyclin, Chlortetracyclin, Demeclocyclin, Methacyclin oder Minocyclin, reguliert. Soweit vorliegend Doxycyclin erwähnt ist, wird der Fachmann die Übertragbarkeit des erfindungsgemäßen Prinzips auf die oben genannten Tetracyclin-Derivate erkennen.

Weitere Vorteile der Erfindung:

Im Vergleich zu einer durch den im Stand der Technik stark verwendeten konstitutiven humanen Zytomegalivirus (HCMV) immediate-early Promotor getriebenen Expression des IL-12-Heterodimers wird bei den im Rahmen der Erfindung entwickelten Konstrukten in einer großen Zahl Krebszellinien eine bis zu 4000-fach höhere Zytokin-Sekretion beobachtet. Dieser unerwartete Effekt wird auf das Zusammenspiel aus der Wahl der Promotors und der Verwendung von genetisch erzeugtem und hoch-sekretorischem, einzelkettigem IL-12 zurückgeführt. Die IL-12-Expression in Abwesenheit von Doxycyclin war überraschenderweise ebenfalls den zuvor bereits veröffentlichten adenoviral infizierten murinen Tumorzellen unter Verwendung des CMV-Promotors

Regulierung der Expression des heterodimeren oder einzelkettigen mIL-12 überlegen. Da die Transduktion humaner Tumorzellen im Vergleich zu zuvor berichteten Werten aus präklinischen oder klinischen Versuchen bei den erfindungsgemäßen Konstrukten ebenfalls signifikant höher somit vorliegend ein weiterer, vorteilhafter Effekt erzielt. Durch die Möglichkeit, die adenovirale Dosis der erfindungsgemäßen Vektoren reduzieren, lassen sich nämlich Vektor-spezifische Nebeneffekte vermindern, was zu einer höheren Sicherheit in der klinischen Anwendung führt.

Im Hinblick auf die gemäß einer besonderen Ausführungsform genutzte Interleukin-12-Expression (siehe unten) haben die erfindungsgemäßen adenoviralen Vektoren ferner den Vorteil, daß sie alle Voraussetzungen zur erfolgreichen gentherapeutischen Krebsbehandlung erfüllen. So wird durch Expression des einzelkettigen Interleukin-12, das, verglichen mit allgemein verwendeten heterodimeren der Form, ähnliche Bioaktivität aufweist, die Bildung von inhibitorischen p40-Homodimeren vermindert, und durch die schnelle Regulation der Genexpression im erfindungsgemäßen 3r-System durch effiziente Sekretion des einzelkettigen Interleukin-12 sichergestellt. Die äußerst effiziente. Doxycyclin-vermittelte Suppression der Expression des bioaktiven, einzelkettigen Interleukin-12 trägt somit Sicherheit bei der gentherapeutischen Krebsbehandlung bei.

Das erfindungsgemäße System zeichnet sich ferner dadurch aus, daß eine westliche Standardernährung das sensitive tet-OFF-System nicht beeinflußt wird, so daß mögliche Belastungen der Nahrung mit Spuren an Tetracyclin oder dessen Derivaten im klinischen Umfeld kein Problem darstellen.

Durch die Verwendung der erfindungsgemäßen Vektoren ist die Anwesenheit von Transaktivatoren vor der Infektion mit den Vektoren nicht erforderlich, wodurch die Toxizität infolge der konstitutiven Expression des Transaktivators sowie eine gegenseitige Beeinflussung oder Störung der Transkription durch Doxycyclin-abhängige, autoregulative Genexpression vermieden wird. Demzufolge stellen die adenoviralen Vektoren der vorliegenden Erfindung ein wesentlich vielseitigeres und unaufwendigeres Hilfsmittel im Vergleich zu den im Stand der Technik bekannten Modellen der konstitutiven Transaktivator-Expression dar.

Ferner ist von Vorteil, daß die Doxycyclin-regulierte Genexpression nach adenoviraler Infektion einer Vielzahl nativer Säugerzelllinien oder Gewebe erfolgen kann. Die Autoregulation bewirkt ferner eine Beschränkung der ungewollten Transgen-Expression durch reduzierte Transaktivator-Expression bei Suppression durch Doxycyclin. Gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Ansätzen bieten die erfindungsgemäßen Vektoren den Vorteil, daß in Abwesenheit von Doxycyclin eine sehr hohe Transgen-Expression erreicht wird, während die Suppression der Expression durch die Zugabe dieses Antibiotikums nicht beeinträchtigt wird, und bis zu 6000-fache Suppressions-Level erzielt werden.

Die erfindungsgemäßen Konstrukte lassen sich somit in vorteilhafter Weise zu Expression therapeutischer Transgene von bis zu 4,8 kB, einschließlich Apoptose-induzierender Gene, verwenden und stellen damit ein wichtiges Mittel zur molekularen Therapie maligner Erkrankungen dar.

Ιm der vorliegenden Erfindung wurde ferner überraschenderweise festgestellt, daß die erfindungsgemäßen eine mindestens 40-fach höhere Sensitivität gegenüber Tetracyclin aufweisen als die Detektionsgrenze in Standard-HPLC-Verfahren. Das erfindungsgemäße System eignet sich somit ferner als sensitiveres Hilfsmittel zum Nachweis sehr geringer Tetracyclinkonzentrationen in biologischen, lebensmittelchemischen oder ähnlichen Proben und ist somit beispielsweise zum Einsatz in der humanund veterinärmedizinischen Diagnostik geeignet (vgl. N. Schultze et al. Nat. Biotechnol. 14 (1996) 499-503). Das Transgen kodiert in diesem Fall für ein Reporterprotein, wie z.B. Luciferase oder ähnliches. Gegenstand der Erfindung ist somit ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Vektoren, bei denen 'Transgen' für ein Reporterprotein kodiert, zum Nachweis von Tetracyclin oder einem Derivat desselben, Doxycyclin, in biologischen, lebensmittelchemischen ähnlichen Proben

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Beispielen näher erläutert.

<u>Beispiele</u>

Zellinien

HeLa und 293 humane embryonale Nierenzellen wurden in HGDMEM Rockville, MD) kultiviert. Humane Blasenkrebszellen und humane Colon Adenokarzinomzellen HT29 wurden in McCoy-Medium (Gibco) gehalten. MCF-7 und BT-20 humane Brustkrebszellen sowie humane Colon (Colo 205 und SkCO-1) und pankreatische Adenokarzinom- (Aspc-1) Zellinien man in RPMI-Medium (Gibco) wachsen. HepG2 hepatozelluläre Karzinomzellen wurden in MEM-Medium (Gibco) gehalten. Zellen wurden kultiviert und gemäß Standardvorschriften aufgeteilt. Alle Medien waren mit 10% fötalem Rinderserum (FBS), 1% Penicillin/Streptomycin (Gibco) und 1왕 Glutamin (Gibco) supplementiert. Die humane Myelomzellinie U266 ließ man in RPMI-Medium wachsen, das mit 15% FBS (Clontech) und 1% Penicillin/Streptomycin (Gibco) supplementiert war.

Beispiel 1

Plasmidkonstruktion

DNA-Fragmente wurden durch Agarose-Gelelektrophorese getrennt und aus der Agarose mit dem Gel extraction Kit (Qiagen, Valencia, CA) eluiert. DH5alpha-Zellen wurden zur Plasmidvermehrung eingesetzt. Plasmid-DNA wurde unter Verwendung eines modifizierten Protokolls für eine alkalische Lyse, gefolgt von einer Reinigung über eine kommerziell

erhältliche Ionenaustauschsäule nach Angaben des Herstellers (Qiagen), präpariert. Vor der Transfektion wurden Verunreinigungen in den Plasmid-DNA-Präparationen durch eine Triton X-117 Extraktionsmethode (M. Cotton et al., therapy 1 (1994) 239-246) reduziert. Das Plasmid pBIG 3r, das autoregulierte tTA das Expressionssystem vorbeschrieben (C.A. Strathdee, Gene 229 (1999) 21-29). Die Luciferase cDNA wurde aus dem Plasmid pGL3basic (Promega, Madison, WI) durch BglII- und XbaI-Verdau erhalten und in pBIG 3r inseriert, das mit SpeI und BamHI gespalten wurde, was zur Erzeugung von pBIG 3r luc führte. Die adenovirale Plasmid pAd.CMV-Expressionskassette wurde durch Verdau mit XbaI und SalI nach Auffüllen mit T4 DNA-Polymerase entfernt. PBIG 3r luc wurde mit PvuII und SalI verdaut, Fragmente, die die bicistronische Expressionskassette enthielten, wurden in das Rückgrat von pAd.CMV-pA ligiert. Das resultierende adenovirale Plasmid pAd3r-luc enthielt die bidirektionale Expressionskassette, die an ihrem durch die 1-456 bp des AD5-Genoms einschließlich Linker ITR und Verpackungssignale flankiert ist und die an ihrem 3'-Ende durch 3346-5865 bp des AD5-Genoms flankiert ist. Die von minimalen TK-Promotor getriebene Expression des tTA antiparallel, und die durch den minimalen CMV-Promotor getriebene Expression des Luciferase-Gens war parallel zur adenoviralen El-Transkription. Das Luciferase-Gen wurde aus pGL3-basic durch Verdau mit KpnI/SalI freigesetzt und in das adenovirale Expressionsplasmid pAd.CMV-pA ligiert, pAd.CMV-luc führte. Die cDNA des einzelkettigen murinen Interleukin-12 wurde aus pSFG.IL-12.p40.L.p35 (G.J. Lieschke et al. Nat. Biotechnol. 15 (1997) 35-40) nach Verdau mit NcoI und EcoRV erhalten. Dieses Fragement wurde in den NheI/SalI-Ort von pAd.3r-luc subkloniert und ersetzte das LuciferaseGen. Das nachfolgend verwendete Plasmid pAd.CMV.p40.IRES.p35 enthält die zwei murinen IL-12 Untereinheiten, die durch eine Internal Ribosome Entry Site (IRES) des Enzephalomyocarditis-Virus getrennt sind. Die Expression dieses Konstrukts steht Kontrolle des humanen Zytomegalovirus Promotor-Elements von -601 bis -14 relativ zum Transkriptionsstart.

Beispiel 2

Erzeugung und Amplifikation rekombinanter adenoviraler Vektoren

Rekombinate E1- und E3-deletierte Adenoviren wurden erhalten und Plaque-gereinigt nach Kalziumphosphat-vermittelter Cotransfektion von pAd.3r-luc, pAd.CMV-luc, pAd.3r-scIL-12 oder pAd.CMV.p40.IRES.p35 mit pBHG10 (AJ Bett et al., PNAS USA 91 8802-8806). (1994) Die E1- und E3-deletierten Adenoviren wurden in 293-Zellen repliziert und durch CsCl-Zentrifugation wie zuvor beschrieben (FL Graham, Virology 54 (1973) 536-539) gereinigt. Die Titration der gereinigten Viren wurde mittels Plaque-Assay durchgeführt. resultierenden Titer für Ad.3r-luc, Ad.CMV-luc, Ad.3r-scIL12 und Ad.CMV-p40.IRES.p35 waren 1,0 x 1010 p.f.u./ml (plaque forming units pro ml), $7.5 \times 10^9 \text{ p.f.u./ml}$, 6.7×10^9 p.f.u./ml und 8,0 x 10° p.f.u./ml. Virale DNA wurde erhalten (Qiagen DANN Blood Kit) zur Sequenzanalyse, um die Insertion, die Transaktivator-Sequenz die Orientierung und bestätigen.

Beispiel 3

In vitro adenovirale Transfektion

HT29, Colo205, SkCO-1, AsPc-1, HepG2, MCF-7, BT-20, HeLa, RT4 und U266 Zellen wurden in Platten mit sechs und zwölf (U266) Kavitäten bei einer Konzentration von 1 x 106 Zellen pro Kapität 6 Stunden vor der Transfektion gesät. Die größeren HeLa-, RT-4- und 293-Zellen wurden bei einer Konzentration von 5 x 10^{5} Zellen pro Kapität gesät. U266-Myelomzellen wurden in Suspensionskultur wachsen gelassen und infiziert. Gereinigte virale Partikel wurden in Medien Supplementierung verdünnt, und die Zellen wurden 500 μ l der Virusverdünnung pro Kapität für ausgesetzt. Nach Entfernung des infektiösen Überstands wurden . vollständige Medien. die mit unterschiedlichen Konzentrationen Doxycyclin von supplementiert waren, zugefügt. Die Medien wurden alle 24 Stunden gewechselt.

Beispiel 4

Quantifizierung der Transgen-Expression

24 Stunden nach Infektion mit Ad.CMV-luc oder Ad.3r-luc wurden die Zellen mit 150 μ l Zellkultur-Lysisreagens nach den Angaben des Herstellers (Promega) geerntet. Die Luciferase-Aktivität in 20 μ l Zell-Lysat wurde unter Verwendung eines Bertold LB9507 Luminometers und Luciferase-Assaysubstrat (Promega) gemessen. Die Standardkurven wurden unter Verwendung von rekombinanter Leuchtkäfer-Luciferase (Promega), das mit CCLR auf Konzentrationen von 1 pg/ml bis

300 ng/ml verdünnt war, erzeugt. Da die rlu bei höheren Konzentrationen ein Sättigungsprofil zeigen, wurde ein 2-Phasen exponentielles Assoziations-Kurvenfitting unter Verwendung des Prism Software-Pakets (GraphPad Software, Inc, San Diego, CA) durchgeführt. Die Proteinkonzentration wurde unter Verwendung des DC-Protein-Assaykits (BioRad, Hercules, CA) bestimmt.

Die Quantifizierung des einzelkettigen und heterodimeren mIL12 in zellfreiem Überstand nach adenoviraler Infektion von Tumorzellen wurde durch einen IL12 p70 ELISA (OptEIA™, Pharmingen) durchgeführt, wobei gleiche Immunreaktivität und Molekulargewicht für beide Formen angenommen Splenozyten wurden mit Hilfe von Standardverfahren isoliert. Gehirnzellen wurden dann für drei Tage mit RPMI 1649 kultiviert, das mit 10% FBS, 1% Penicillin/Streptomycin und Glutamin in anti-Maus CD3-beschichteten Gegenwart von anti-human CD28 (5μg/ml) kultiviert, um Zellen anzureichern und die mIL-2-Sekretion zu stimulieren. Die Bioaktivität wurde nach Zugabe von 50-fach verdünntem konditionierten Überstand aus Ad.3r-scIL12 (+/- Doxycyclin), Ad.CMV-p40.IRES.p35 und mock-infizierten HT29-Zellen zu 4 x 104 murinen Splenozyten in einem finalen Volumen von 125 μ l für 24 Stunden bestimmt. Murines IFN-γ wurde in Splenozytenfreiem Überstand unter Verwendung eines IFN-γ ELISA (OptEIA™, Pharmingen) quantifiziert. Um die spezifische Bioaktivität zu bestimmen. wurden halblogarithmische Verdünnungen konditioniertem Überstand von beiden Formen des adenoviral exprimierten mIL-12 und Baculovirus-exprimiertem, gereinigtem mIL12 (R&D systems) auf mIL-12-Immunreaktivität (p70 ELISA) und IFN- γ -Induktion in Splenozyten wie beschrieben getestet. Die Bioaktivität von adenoviral exprimiertem heterodimerem

IL-12 kann durch die Bildung inhibitorischer p40-Homodimerer wie anderweitig beschrieben reduziert werden. Es wurde vorliegend kein Capture-Bioassay verwendet, um potentiell niedrigere Bioaktivität in vivo zu reflektieren.

Beispiel 5

Alternative Klonierungsstrategie

Klonierung von adenoviralen Expressionsplasmiden für die Virussynthese mittels AdEasy System

Als Alternative zu der beschriebenen Virussynthese wurden adenovirale Expressionsplasmide entwickelt, die Virusgeneration AdEasy®-System mittels (Stratagene) ermöglichen. Dazu wurde der pShuttle Vektor (Stratagene) mit KpnI verdaut, gebluntet, und nachfolgend mit SalI verdaut. Das 3r-Insert wurde aus pBIG3r mittels Verdau mit PvuII und SalI isoliert und in den pShuttle ligiert. Das resultierende Plasmid pShuttle3r ermöglicht die einfache verschiedener adenoviraler Vektoren zur Doxyzyklinsupprimierbaren Genexpression. Das humane Single-Chain Interleukin-12 kann nachfolgend mittels XhoI in die multiple cloning site des pShuttle3r kloniert werden und resultiert in pShuttle3r-hscIL12 (siehe Abbildung).

Die Virusgeneration erfolgt dann durch homologe Rekombination mit pAdEasy-1® in BJS183 E. coli-Zellen und Selektion für Kanamyzin. Nach Transfektion von 293 Zellen mit dem Rekombinationsprodukt entstehen in diesem System replikative rekombinante adenovirale Vektoren (T He, S Zhou et al. Proc Natl Acad Sci USA 95 (5): 2509-14).

Die Virusproduktion erfolgt dann wie vorbeschrieben in 293-Zellen.

Beispiel 6

Natriumdodecylsulfat-Polyacrylamid-Gelelektrophorese (SDS-Page) und Immunblotting

Nach Infektion von HT29-Colon Krebszellen wurden Lysate auf 15% Acrylamid SDS-Gele nach Kochen in Laemmli-Probenpuffern reduzierenden Bedingungen geladen. elekrophoretischer Auftrennung wurden die Proteine auf 0,45 μ m Immobilon-P (Millipore, Bedford, MA) transferiert und mit TBS-enthaltender 5% nicht-fetter Trockenmilch für 1 Stunde geblockt. Actin und das Fusionsprotein tTA wurden unter Verwendung eines Kaninchen anti-Actin Affinitäts-isolierten Antigen-spezifischen Antikörpers (#A2066, Sigma, St. Louis, MS) und eines Maus anti-TetR monoklonalen Antikörpers (M. Gossen et al., PNAS USA 89 (1992) 5547-5551) (#8632-1, Clontech) nachgewiesen. Nach Inkubation für 1 Stunde wurden die Blots mit TBS-enthaltendem 0,1% Tween-20, gewaschen und mit anti-Kaninchen und anti-Maus Peroxidaseverknüpften sekundären Antikörpern (Dianova, Deutschland) für 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Proteine wurden schließlich nach Waschen -Chemolumineszenz-Nachweis (SA Nesbitt et al. Anal. Biochem. 206 (1992) 267-272) (ECL, Amersham, Buckinghamshire, UK) nach Vorschrift des Herstellers visualisiert.

Beispiel 7

Tetracyclin-Screening von Blutspender-Seren

Eine Frau und sieben Männer im Alter zwischen 23 und 35 Jahren wurden als Probanden ausgewählt. Sie hatten für

mindestens einen Monat keine antiinfektiöse Behandlung Alle waren gesund und unter einer westlichen Standardernährung. 50 ml periphären venösen Bluts wurden und das Serum wurde nach Standardverfahren erhalten. Die Seren unterliefen einem Gefrier-Auftau-Zyklus, bevor die Zellkultur-Experimente und Tetracyclin-Bestimmungen durchgeführt wurden. Humane Seren wurden anstelle von FBS den Zellkulturmedien zugegeben. Tetracyclin-HCl wurde von Fluca (Fluca, Germany) gekauft. Bakerbond Festphasenextraktions (SPE)-Säulen wurden von Mallinckrodt Baker (Phillipsburg, NJ) erhalten, Lösungsmittel in HPLC-Qualität und andere Chemikalien wurden von Merck (Whitehouse Station, NJ) gekauft. HPLC wurde an Constametric 3500 MS und RP-18 HyPURITY ADVANCE-Säulen von ThermoQuest (Deutschland) durchgeführt. Die Datenanalyse erfolgte unter Verwendung von Chemstation Software von Agilent (Deutschland) Vorkonditionierung der RP-18-Säulen mit 2 x 1 ml Methanol, gefolgt von 2 x 1 ml Wasser, wurden 3 ml Serum, das 0,1 mol/l Citratpuffer (pH 6,8) und 0,1 mol/l EDTA enthielt, bei einer Fließgeschwindigkeit von 1 ml/min. zugegeben. Die Säulen wurden dann mit 10 ml Wasser und 1 ml Methanol gewaschen. Tetracyclin wurde mit 4 ml Methanol, das Trifluoressigsäure enthielt, eluiert (ME Sheridan et_al. J. Chromatography 434 (1988)253-258). Das Eluat getrocknet und in 100 μl 0,01% Oxalsäure in Wasser/Acetonitril (98/2 v/v) bei einem mit HCl eingestellten pH-Wert von 2,0 rekonstituiert. Die Chromatographie wurde bei Raumtemperatur und einer Fließgeschwindigkeit von 0,9 ml/min. durchgeführt. Die Fluoreszenz bei 416 nm (Anregung) und 515 nm (Emission) wurde durch Komplexierung des Tetracyclins mit 0,2% (w/v) Zirkonium(IV)chlorid erreicht (K. De Wasch et al. Analyst 123 (1998) 2737-2741). Die Kalibrierung wurde mit

wässrigen Lösungen von Tetracyclin HCl von 2 bis 100 ng/ml mit Variationskoeffizienten von 6,3% (während eines Tages) und 8,5% (von einem Tag auf den anderen) für 10 ng/ml durchgeführt.

Resultate

Konstruktion von Doxycyclin-supprimierbaren, auto-regulierten adenoviralen Vektoren

Adenovirale Expressionsplasmide, die das Luciferasemurine scIL-12-Gen unter Kontrolle des Tetracyclinsupprimierbaren autoregulierten Systems enthielten, pAd.3rluc und pAd.3r-scIL-12 wurden erzeugt. Nach einem gleichen Verfahren wurden Plasmide erzeugt, die das Luciferase-Gen und die cDNA, die für murines p40 und p35, das durch einen Internal Ribosome Entry Site (IRES), jeweils unter Kontrolle des Zytomegalivirus (CMV)-Promotors, enthalten. Rekombinate E1/E3-deletierte Adenoviren Ad.3r-luc, Ad.3r-scIL12, Ad.CMVund Ad.CMV-p40.IRES.p35 (Figur 2) wurden Cotransfektion adenoviraler Expressionsplasmide mit pBHG10 erzeugt. Die Plaque-Reinigung und Amplifizierung wurde 293-Zellen durchgeführt. Adenovirale Titer wurden durch Standard-Plaque-Assay-Techniken quantifiziert. Isolierung, Amplifikation und Plaque-Assay von Ad.3r-scIL12 Gegenwart von 2 μ g/ml Doxycyclin bis zu 87-fach höher, was auf die Toxizität nicht supprimierter scIL12-Expression in 293-Zellen hinweist (Figur 3). Im Gegensatz dazu hatte Doxycyclin keinen Einfluß auf die Titrierung von Ad.3r-luc.

Dosis-abhängige Doxycyclin-regulierte Luciferase- und Transaktivator-Genexpression

Humane Colon-Krebszellen HT29 sind gegenüber adenoveraler Transduktion äußerst empfänglich, wie bereits zuvor gezeigt (A. Block et al. Cancer Gene Therapy 7 (2000) 438-445). Diese Zellen wurden mit Ad.3r-luc bei einer m.o.i. (multiplicity of infection) von 30 nach Inkubation mit Doxycyclin bei verschiedenen Konzentrationen für 24 Stunden infiziert. Die Luciferase-Aktivität wurde in Zelllysaten entsprechend dem gelösten Zellprotein bestimmt. Bereits geringe Doxycyclin-Konzentrationen wie 100 pg/ml führen zu einer signifikanten der Genexpression. Die Genexpression schließlich mit Doxycylcin-Konzentrationen von bis zu 3 μ g/ml maximal supprimiert (Figur 4). Diese Doxycyclin-Konzentration wird üblicherweise in der klinischen Behandlung bakterieller Infektionen verwendet. Im vorliegenden experimentellen Ansatz lag eine bis zu 2400-fache Doxycyclin-vermittelte Suppression der Transgen-Expression vor.

Die dosis-abhängige, Doxycyclin-regulierte Supression der positiven Feedback-Schleife (Figur 1) wurde durch Nachweis der tTA Fusionsproteine mit Tet-R monoklonalen (M. Gossen et al., PNAS U.S.A. 89 (1992) 5547-5551) und VP16 polyklonalen Antikörpern (PE Pellett et al. PNAS U.S.A. 82 (1985) 5870-5874) in Western Blot-Analysen illustriert (Figur 5). Steigende Doxycyclin-Konzentrationen führten zu einer Herunterregulierung der intrazellulären tTA-Anteile, was mit einer verminderten Luciferase-Genexpression korreliert.

M.O.I.-abhängige, supprimierbare Luciferase-Expression

HT29-Zellen wurden mit Ad.3r-luc bei einer m.o.i. im Bereich von 0,1 bis 100 nach Inkubation in Gegenwart oder Abwesenheit von Doxycyclin bei 2 μ g/ml für 24 Stunden infiziert. Die Suppression der Luciferase-Gen-Expression in Lysaten von Ad.3r-luc-infizierten HT29-Zellen bewegte sich 470 (m.o.i.: 0,3) bis 2400-fach (m.o.i.: 10 - 100) (Figur 6). Das Ausmaß der Suppression blieb bei hohen m.o.i. konstant, was für ausreichende, mit eine der Transgen-Expression zusammenhängende Toxizitätskontrolle entscheidend ist. Doxycyclinkonzentrationen von 2 μ g/ml störten die adenovirale Genexpression in HT29-Zellen unter Verwendung konstitutiven CMV-Promotors nicht. Um die Effizienz der Ad.3r-luc-vermittelten transgenen-Expression in Abwesenheit von Doxycyclin zu untersuchen, wurde die Expression mit der Expression in HT29-Zellen verglichen, die mit Ad.CMV-luc infiziert waren (Figur 7). In HT29 zeigte Ad.3r-luc eine höhere Genexpression als Ad.CMV-luc über alle getesteten m.o.i. (1 100), wobei der Faktor zwischen (m.o.i.:100) und 240-fach (m.o.i.:1) lag.

M.O.I.-abhängige regulierte Expression des einzelkettigen murinen Interleukin-12

HT29-Zellen wurden mit Ad.3r-scIL-12 bei einer m.o.i. im Bereich von 1 bis 100 infiziert und in Gegenwart oder Abwesenheit von 2 μ g/ml Doxycyclin für 24 Stunden inkubiert. Die Genexpression von ScIL-12 wurde um mehr als 1400-fach bei einer m.o.i. von 100 in Gegenwart von Doxycyclin suprimiert (Figur 8). Die Western Blot-Analyse zeigte eine mit der IL-12 Expression korellierende Transaktivator (tTA)-Expression

9). Nicht-supprimierte 3r-vermittelte IL-12 Genexpression war 11-fach (m.o.i.:1) bis 375-fach (m.o.i.:100) höher als unter Verwendung des konstitutiven CMV-Promotors, wobei von gleicher Immunreaktivität des p70-ELISA gegenüber dem einzelkettigen Interleukin-12 und der CMV-gesteuerten Expression eines p40/p35-Heterorotrimers ausgegangen wurde. Die Bioaktivität beider Formen wurde durch Inkubation muriner Splenocyten mit 50-fach verdünnten konditionierten Medien nach Infektion von HT29 mit IL-12 exprimierenden Adenoviren quantifiziert (Figur 10). Es wurde eine hohe Interferon- γ (IFN- γ)-Sekretion der Splenocyten durch Inkubation mit konditionierten Medien nach Infektion von HT29 Ad.3r-sc-IL-12 erhalten. Diese IFN-γ-Induktion verglichen mit der Infektion von HT29 mit dem gewöhnlich verwendeten Ad.CMV-p40.IRES.p35 signifikant höher. Die Zugabe von Doxycyclin resultierte in einer Suppression von IFN- γ auf Hintergrund-Level. Ferner wurde die spezifische Bioaktivität adenoviral exprimierter Formen von IL-12 Vergleich zu rekombinant gereinigten p40/p35-Heterodimeren analysiert (Figur 11). Murine Splenocyten wurden mit halblogarithmischen Verdünnungen von rekombinant heterodimerem IL-12 oder konditionierte Medien enthaltendem IL-12 wie beschrieben inkubiert. Die IFN-γ-Induktion korellierte mit der Immunreaktivität von IL-12 in den Medien, wie durch p70-ELISA nachgewiesen wurde. Die basale Induktion wurde durch Präinkubation von Splenocyten mit Anti-humanen CD28-Antikörpern verursacht, was zur IL-2-Expression und nachfolgenden IFN-γ-Induktion führte (CH June et al., Immunol. 143 (1989) 153-161). Die Bioaktivität des murinen einzelkettigen IL-12 Fusionsproteins war mit dem gereinigten, rekombinanten p40/p35-Heterodimer vergleichbar. Die

reduzierte Bioaktivität von IL-12, das nach Infektion mit dem gewöhnlich verwendeten Ad.CMV-p40.HRES.p35 exprimiert wurde, erklärt sich durch inhibitorische p40-Homodimere (P. Ling et al J. Immunol. 154 (1995) 116-127; S. Gillesen et al. European J. Immunol. 25 (1995) 200-206; F. Mattner et al. European J. Immunol. 23 (1993) 2202-2208).

Regulierte Interleukin-12 Genexpression in vitro

Verschiedene Zellinien des humanen Colon Karzinom (HT29, und Colo205), pankreatischen Karzinom (Aspc-1), Blasen-Karzinom (RT4), Cervix-Karzinom (HeLa), Brust-Karzinom (MCF-7 und BT-20) sowie Myolom (U266) und hepatozelluläres Karzinom (HepG2) wurden entweder mit Ad. CMV.p40.IRES.p35 oder Ad.3r-scIL-12 infiziert und in Gegenwart Abwesenheit von Doxycyclin inkubiert. Die Expression des rekombinanten Interleukin-12 wurde unter Verwendung eines p70-ELISA wie zuvor beschrieben bestimmt (Figur 12). Die Doxycyclin-vermittelte Suppression der Interleukin-12-Expression trat in allen Zelllinien auf. In Abwesenheit von Doxycyclin erwies sich der 3r-Promotor gegenüber dem CMV-Promotor in allen Zelllinien mit Ausnahme der U266-Mylomzellinie als überragend. Die Interleukin-12-Expression in Mock-transfizierten Zellinien wurde nicht nachgewiesen. Die Suppression des IL-12 war 3,9-fach in U266 und bewegte sich von 167 (HepG2) bis 6000-fach (Aspc-1). Mit Ausnahme von U266, wo eine gegenüber der CMV-vermittelten IL-12-Expression signifikant geringere 3r-vermittelte IL-12 Expression vorlag, führte der 3r-Promotor in allen anderen Krebszelllinien zu 17-fach (SkCo-1) bis 4254-fach (Colo205) höherer Genexpression in Abwesenheit von Doxycyclin.

Regulierte Genexpression nach Inkubation mit Humanserum

In Abetracht der geringen Doxycyclin- und Tetracyclin (tet)-Konzentrationen, die zur Suppression der Transgen-Expression erforderlich sind, wurde die Regulation in humanen Colon-Krebszellen in Gegenwart von humanem Serum untersucht, um die Anwendbarkeit dieses Ansatzes in einem möglichen klinischen Umfeld zu prüfen. Serumproben von gesunden Probanden, sich einer westlichen Standardernährung unterzogen, wurden unter Verwendung eines Standard HPLC-Verfahrens mit einer maximalen Sensitivität von 2 ng/ml auf Tetracyclin getestet, da Tetracyclin in der Nutztierhaltung breite Anwendung findet und eine Kontamination von Nahrungsmitteln anzunehmen ist. Die HPLC zeigte keine signifikanten Tetracyclin-Konzentrationen in allen getesteten Proben. HT29-Colon-Karzinomzellen, die nach Inkubation mit diesen humanen Seren mit Ad.3r-luc (m.o.i.: 30) infiziert wurden, zeigten keinen signifikanten Unterschied hinsichtlich der Transgenexpression verglichen mit zertifiziertem, Tetracyclin-freiem Rinderserum (Figur 13). Diese Beobachtung spiegelt Tetracyclin-Konzentrationen humanen in Serumproben weniger als 10 pg/ml wieder. Wie erwartet, führte die Supplementierung dieser Humanseren mit Doxycyclin (2, µg/ml) zu einer äußerst effizienten Suppression der Transgen-Expression.

Beschreibung der Figuren

Prinzip einer autoregulierten, Tetracyclinabhängigen Transaktivator-Expression. Der bidirektional tetresponsive Promotor kontrolliert sowohl das Transgen als auch die Transaktivator-Expression. Bindung des Transaktivators in Abwesenheit von Tetracyclin oder Doxycyclin resultiert in einer Amplifikation der Transaktivator-Expression durch eine positive Feedback-Schleife, ebenso wie in einer Induktion der Transgen-Expression. tTA, Tet-Repressor und Fusionsproteine; TKmin, minimaler Thymidin-Kinase-Promotor; minimaler Zytomegalovirus-Promotor; heptamerisierter Tet-Operator.

Figur 2. Adenovirale Vektorkarten. Die autoregulierte Tetracyclin-Expressionskassette ist in die Δ E1-Region des adenoviralen Genoms inseriert. Zur Vermeidung von kryptischem Splicing und um RNA-Stabilität zu erhalten (Ad.3r-luc und Ad.3r-scIL12) wurde ein Intron aufwärts vom Aktivator und dem Luciferase- oder Interleukin-12-Gen aus der Maus eingefügt. Zusätzlich wurden rekombinate adenovirale Vektoren für die Expression des Luciferaseoder des heterodimeren Interleukin-12-Gens der Maus unter der Kontrolle des CMV-Promotors konstruiert (Ad.CMV-luc und Ad.CMV-p40.IRES.p35). El und E3, Early regions des adenoviralen Genoms; interne Ribosomen-Eintrittsstelle; CMV, Zytomegalievirus-Promotor; TK, Thymidin-Kinase-Promotor.

Figur 3. Plaque-Assay von Ad.3r-scIL12 in An- und Abwesenheit von Doxycyclin in einer Konzentration von 2 μ g/ml. Titration von Ad.3r-scIL12 in 293-Zellen resultiert in einer erheblich

höheren Ausbeute, wenn die Expression des Transgens durch Zugabe von Doxycyclin unterdrückt wird. Dox, Doxycyclin.

Figur 4. Dosisabhängige Luciferase-Expression nach Infektion von HT29 Dickdarmkrebszellen mit Ad.3r-luc gefolgt von verschiedenen Konzentrationen des Tetracyclin-Derivats Doxycyclin.

Figur 5. Westernblot-Analysen des Transaktivators zeigen die positive Rückkoppelungsschleife nach adenoviraler Infektion von HT29-Zellen unter Inkubation mit unterschiedlichen Mengen von Doxycyclin. Die Figur zeigt die Unterdrückung der Expression des tTA Fusionsproteins in Anwesenheit von Doxycyclin. dox, Doxycyclin.

Figur 6. Unterdrückung der Luciferase-Genexpression nach Infektion von HT29-Zellen mit verschiedenen Multiplizitäten Infektion (multiplicities of infection, m.o.i.). Doxycyclin-regulierte Genexpression wird in einem Infektionsbereich von wenigstens 0,1 bis 100 m.o.i. erzielt, die in einer 470bis 2400-fachen Unterdrückung Luciferase-Expression resultiert.

Figur 7. Vergleich der 3r-vermittelten Transgen-Expression bei Verwendung des konstitutiven Zytomegalievirus-Promotors. HT29-Zellen wurden mit Ad.3r-luc oder Ad.CMV-luc in verschiedenen m.o.i. infiziert, gefolgt von einer Inkubation in Doxycyclin-freiem Medium.

Figur 8. Interleukin-12-Expression in HT29-Zellen nach Infektion mit Ad.3r-scIL12 in An- oder Abwesenheit von Doxycyclin (2 μ g/ml) oder Ad.CMV-mIL12 bei verschiedenen

m.o.i. Wie mit Luciferase-exprimierenden adenoviralen Vektoren gezeigt wurde, befindet sich in HT29 eine erheblich höhere Interleukin-12-Expression, wenn der 3r-Promotor verwendet wird. Zugabe von Doxycyclin führt zu einer Unterdrückung der Transgen-Expression unter das Niveau, das mit Ad.CMV-p40.IRES.p35 bei der selben m.o.i. erzielt wird.

Figur 9. Westernblot-Analyse der Transaktivator**tTA** Genexpression in An- oder Abweseneheit von Doxycyclin nach Infektion mit Ad.3r-scIL12 bei verschiedenen m.o.i.. Beide Domänen des tTA Fusionsproteins wurden mit den TetT- und VP16-Antikörpern nachgewiesen. Die Expression des Fusionsproteins korreliert mit der eingesetzten Zugabe von Doxycyclin in einer Konzentration von 2 μ g/ml resultiert in einer Unterdrückung der tTA Expression. TetR, Tetracyclin-Repressor; VP16, Herpes simplex transkriptionale Aktivierungsdomäne.

Figur 10. Induzierung der Interferon-γ-Expression nach Inkubation von Splenozyten mit konditioniertem Überstand von infizierten HT29-Zellen. 10⁶ HT29-Zellen wurden mit Ad3r-scIL12 (+/- Dox) oder Ad.CMV-p40.IRES.p35 bei einer "m.o.i. von 30 für 24h infiziert. Infektion von HT29 mit Ad.3r-scIL12 resultiert in einer starken Interferon-γ-Induktion im Vergleich zu einer Infektion mit Ad.CMV-p40.IRES.p35. Zugabe von Doxycyclin resultiert in einer Abnahme des Interferon-γ auf Hintergrundniveau in diesem Versuchsansatz.

Figur 11. Vergleich der Interferon-γ-Induktion durch adenoviral-exprimiertes Einzelketten- (single-chain), bzw. heterodimeres Interleukin-12, sowie durch aufgereinigtes rekombinantes Interleukin-12. Interleukin-12 im

konditionierten Überstand von infizierten HT29-Zellen wurde durch p70-mIL12 ELISA bestimmt. Mäuse-Splenozyten wurden dann seriellen Verdünnungen von entweder adenoviral exprimierten oder rekombinanten Interleukinen inkubiert und das induzierte Interferon-γ wurde mit mIFN-γ ELISA quantifiziert. Bioaktivität-Immunoreaktivität Die von Einzelketten-Interleukin-12 war vergleichbar zu rekombinantem aufgereinigtem heterodimerem Interleukin-12. Die spezifische Bioaktivität von adenoviral produziertem heterodimerem Interleukin-12 (Ad.CMV-p40.IRES.p35) scheint niedriger zu sein, wahrscheinlich durch inhibitorische p40 Homodimere.

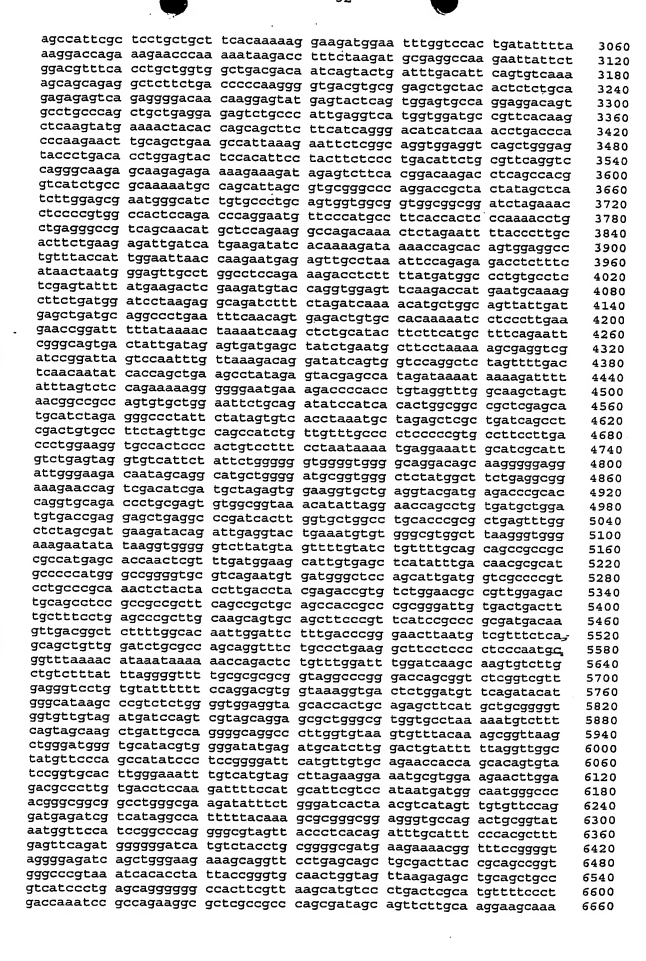
Figur 12. Interleukin-12-Expression in verschiedenen Zellinien nach Infektion mit entweder Ad.CMV-p40.IRES.p35 oder Ad.3r-scIL12 in An- oder Abwesenheit von Doxycyclin. Unterschiedliche Stärken der Transgenexpression beruhen z.T. auf Unterschieden in der Transduktionseffizienz. Mit Ausnahme der U266 Myelomzellinie war die 3r-vermittelte Genexpression deutlich höher als die CMV-vermittelte Expression.

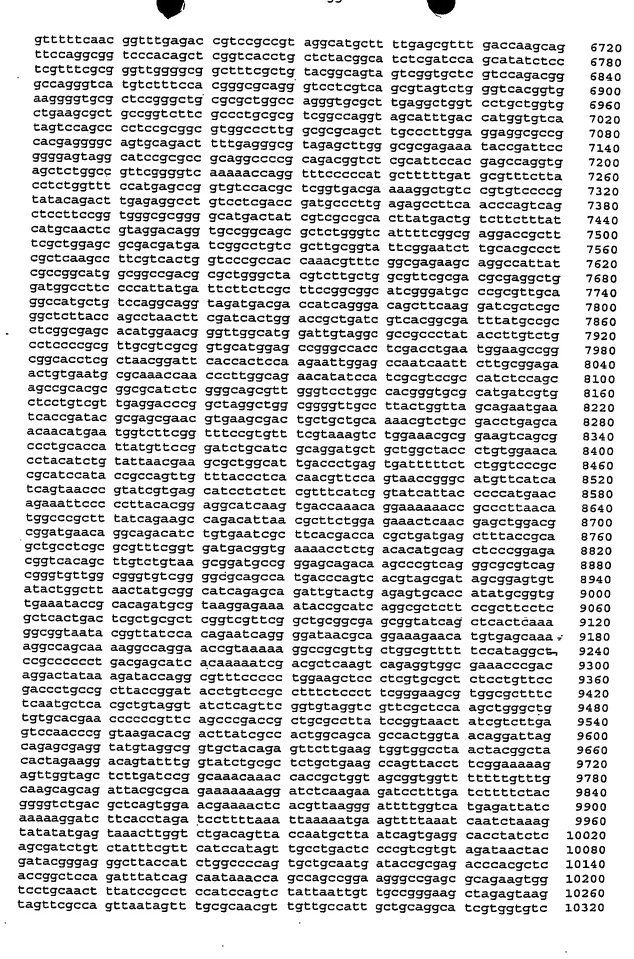
Figur 13. Inkubation von Ad.3r-luc infizierten HT29 Dickdarmkarzinomzellen mit menschlichen Seren anstatt zertifiziertem Tetracyclin-freien fötalem Rinderserum. Es gab keine signifikanten Unterschiede bei der Verwendung von menschlichem Serum von Probanden mit einer standardisierten westlichen Ernährung im Vergleich mit zertifiziertem Tetracyclin-freiem fötalem Kälberserum. Diese Daten legen eine Tetracyclin-Konzentration bei den menschlichen Probanden von unter 50 pg/ml nahe. Die Ergänzung der menschlichen Sera mit Doxycyclin (2 μ g/ml) resultiert in einer Unterdrückung der Transgen-Expression wie vorgehend gezeigt. FCS, fötales Kälberserum.

SEQUENZPROTOKOLL

```
<110> Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf
  <120> Rekombinante virale Vektoren zur Tetracyclin-regulierbaren
         Genexpression
  <130> P 60239
  <160> 5
  <170> PatentIn version 3.1
  <210> 1
 <211>
        11569
 <212>
        DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
        Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r.hscIL-12 zur regulierten
 <223>
        Expression des humanen IL-12
 <220>
 <221> gene
 <222> (327)..(713)
 <223> VP16
 <220>
 <221> gene
 <222> (714)..(1352)
 <223> TetR
 <220>
<221>
       Intron
<222> (1353)..(1912)
<223>
<220>
<221> promoter
<222>
       (1864)..(1902)
<223>
       TK-min
<220>
<221> protein_bind
<222> (1913)..(2212)
<223> Tet07
<220>
<221> misc_feature
<222> (2213)..(2709)
<223> CMV-min + Intron
<220>
<221> promoter
<222> (2226)..(2264)
<223> CMV-min
```

```
<220>
 <221>
        gene
 <222>
        (2710)..(4308)
 <223>
        Humanes single-chain IL-12
 <220>
 <221>
        mutation
 <222>
        (4020)..(4023)
        T/C, A/T, G/C, T/G
 <400> 1
 ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                       60
 ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      120
 cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
 gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
 gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
 ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
 gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
 tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
 tetagegegt eggeatgege categecaeg teetegeegt etaagtggag etegteecee
                                                                      540
 aggetgaeat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      600
 gacaggegeg gageegeeag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                      660
 aggecetega tggtagacee gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaecea
                                                                      720
 ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      780
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                      840
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
                                                                      900
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                     1020
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                    . 1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                     1200
acatgecaat acaatgtagg etgetetaca cetagettet gggegagttt aegggttgtt
                                                                     1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                     1320
tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc
                                                                     1380
gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                     1440
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                     1500
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                     1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                     1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat
                                                                    1680
gcggactege teaggteect cggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                    1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                    1800
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga ,
                                                                    1860
cctcggaccg cgccgccccg actgcatctg cgtgttcgaa ttgcccggcg agctcgactt
                                                                    1920
teacttttct ctateactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctateact
                                                                    1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                    2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                    2100
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                    2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                    2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                    2280
gategeetgg agaegeeate eaegetgttt tgaceteeat agaagaeace gggacegate
                                                                    2340
cagceteege ggeeeegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaca gttaaattge
                                                                    2400
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                    2460
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                    2520
gggettgteg agacagagaa gaetettgeg tttetgatag geaectattg gtettaetga
                                                                    2580
catecacttt geetttetet ecacaggtgt ecacteccag tteaattaca getettaagg
                                                                    2640
ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag
                                                                    2700
ctcggatcca tgggtcacca gcagttggtc atctcttggt tttccctggt ttttctggca
                                                                    2760
2820
tateeggatg eccetggaga aatggtggte etcacetgtg acacecetga agaagatggt
                                                                    2880
atcacctgga ccttggacca gagcagtgag gtcttaggct ctggcaaaac cctgaccatc
                                                                    2940
caagtcaaag agtttggaga tgctggccag tacacctgtc acaaaggagg cgaggttcta
                                                                    3000
```

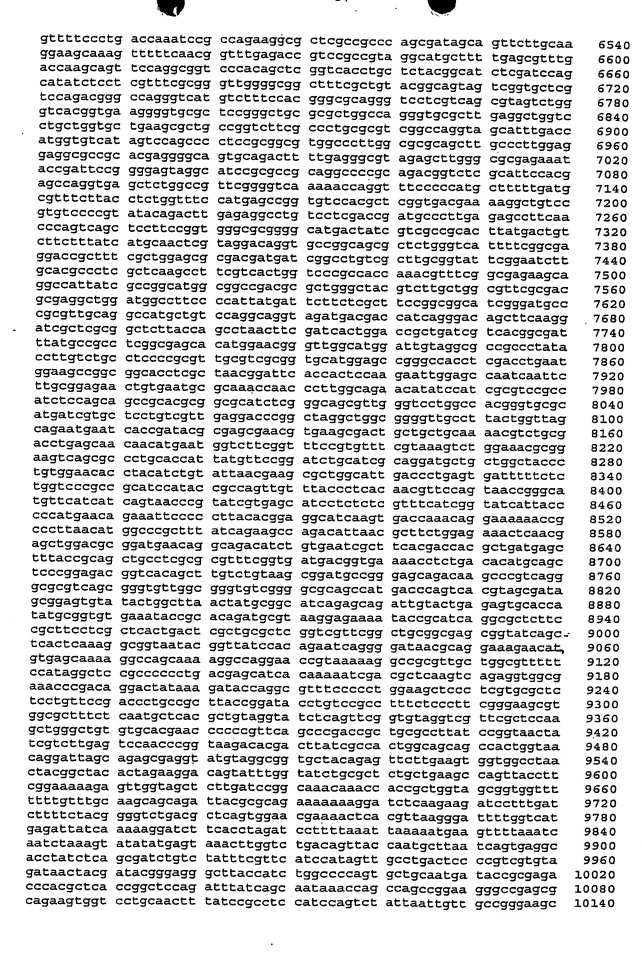




```
acgetegteg titiggtatgg citeaticag eteeggitee caacgateaa ggegagitae
atgatecece atgttgtgca aaaaageggt tageteette ggteeteega tegttgteag
aagtaagttg gccgcagtgt tatcactcat ggttatggca gcactgcata attctcttac
tgtcatgcca tccgtaagat gcttttctgt gactggtgag tactcaacca agtcattctg
agaatagtgt atgcggcgac cgagttgctc ttgcccggcg tcaacacggg ataataccgc
gccacatagc agaactttaa aagtgctcat cattggaaaa cgttcttcgg ggcgaaaact
ctcaaggatc ttaccgctgt tgagatccag ttcgatgtaa cccactcgtg cacccaactg
                                                                   10740
atcttcagca tettttaett teaccagegt ttetgggtga geaaaaacag gaaggeaaaa
tgccgcaaaa aagggaataa gggcgacacg gaaatgttga atactcatac tcttcctttt
tcaatattat tgaagcattt atcagggtta ttgtctcatg agcggataca tatttgaatg
tatttagaaa aataaacaaa taggggttcc gcgcacattt ccccgaaaag tgccacctga
cgtctaagaa accattatta tcatgacatt aacctataaa aataggcgta tcacgaggcc
ctttcgtctt caagaattct tatcatgaca ttaacctata aaaataggcg tatcacgagg
ccetttegte atcateaata atatacetta ttttggattg aagecaatat gataatgagg
gggtggagtt tgtgacgtgg cgcggggcgt gggaacgggg cgggtgacgt agtagtgtgg 11220
cggaagtgtg atgttgcaag tgtggcggaa cacatgtaag cgccggatgt ggtaaaagtg
acgtttttgg tgtgcgccgg tgtatacggg aagtgacaat tttcgcgcgg ttttaggcgg
atgttgtagt aaatttgggc gtaaccaagt aatgtttggc cattttcgcg ggaaaactga
ataagaggaa gtgaaatctg aataattctg tgttactcat agcgcgtaat atttgtctag 11460
ggccgcgggg actttqaccg tttacgtgga gactcgccca ggtgtttttc tcaggtgttt 11520
teegegttee gggteaaagt tggegtttta ttattatagt eagetetag
<210> 2
<211> 11458
<212>
      DNA
<213>
      Artificial Sequence
<220>
      Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r.mscIL-12 zur regulierten
       Expression des murinen IL-12
<220>
<221>
      gene
<222>
      (327)..(713)
<223> VP16
<220>
<221>
      gene
<222>
      (714)..(1352)
<223> TetR
<220>
<221> Intron
<222>
      (1353)..(1912)
<223>
<220>
<221> promoter
<222>
      (1864)..(1902)
<223> TK-min
<220>
<221> protein_bind
<222>
      (1913)..(2212)
<223> TetO7
<220>
<221> misc feature
```

```
<222>
       (2213) .. (2687)
       CMV-min + Intron
<223>
<220>
<221>
       promoter
<222>
       (2226) .. (2264)
       CMV-min
<220>
<221>
       gene
<222>
       (2688) . . (4325)
<223>
       Murines single-chain IL-12
<400> 2
ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                       60
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      120
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
                                                                      300
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
totagogogt oggeatgogo catogocacg tootogoogt otaagtggag otogtococo
                                                                      540
                                                                      600
aggetgaeat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      660
gacaggegeg gageegeeag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
aggecetega tggtagaece gtaattgttt ttegtaegeg egeggetgta egeggaecea
                                                                      720
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                      780
                                                                      840
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
                                                                      900
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                      960
                                                                     1020
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                     1080
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                     1140
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                     1200
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttatttttt
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                     1260
aaaccttega tteegacete attaageage tetaatgege tgttaateae tttactttta
                                                                     1320
totaatotag agggtotggg tototttggo atggtogaat taattogogt ogagooggoo
                                                                     1380
gegggtacaa tteeggttgg acetgggagt ggacacetgt ggagagaaag gcaaagtgga
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                     1500
caaaaagatt gtctttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                     1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                     1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat-
                                                                     1680
geggaetege teaggteest eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                     1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                     1800
                                                                     1860
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
cctcggaccg cgccgcccg actgcatctg cgtgttcgaa ttgcccggcg agctcgactt
                                                                     1920
                                                                     1980
tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact
                                                                     2040
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                     2100
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                     2160
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                     2220
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                     2280
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                     2340
gategeetgg agaegecate caegetgttt tgacetecat agaagacace gggacegate
                                                                     2400
cagecteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaca gttaaattge
                                                                     2460
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                     2520
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                     2580
gggcttgtcg agacagagaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
catccaettt gcctttetet ceacaggtgt ceactcecag tteaattaca gctettaagg
                                                                     2640
                                                                     2700
ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcgaatg gccatgggtc
ctcagaagct aaccatctcc tggtttgcca tcgttttgct ggtgtctcca ctcatggcca
                                                                     2760
                                                                     2820
tgtgggagct ggagaaagac gtttatgttg tagaggtgga ctggactccc gatgcccctg
```

gagaaacagt gaacctcacc tgtgacacgc ctgaagaaga tgacatcacc tggacctcag 2880 accagagaca tggagtcata ggctctggaa agaccctgac catcactgtc aaagagtttc 2940 tagatgctgg ccagtacacc tgccacaaag gaggcgagac tctgagccac tcacatctgc 3000 tgctccacaa gaaggaaaat ggaatttggt ccactgaaat tttaaaaaaat ttcaaaaaca 3060 agactttcct gaagtgtgaa gcaccaaatt actccggacg gttcacgtgc tcatggctgg 3120 tgcaaagaaa catggacttg aagttcaaca tcaagagcag tagcagttcc cctgactctc 3180 gggcagtgac atgtggaatg gcgtctctgt ctgcagagaa ggtcacactg gaccaaaggg 3240 actatgagaa gtattcagtg teetgecagg aggatgtcae etgeccaaet geegaggaga 3300 ccctgcccat tgaactggcg ttggaagcac ggcagcagaa taaatatgag aactacagca 3360 ccagcttctt catcagggac atcatcaaac cagacccgcc caagaacttg cagatgaagc 3420 ctttgaagaa ctcacaggtg gaggtcagct gggagtaccc tgactcctgg agcactcccc 3480 attectaett eteeeteaag ttetttgtte gaateeageg caagaaagaa aagatgaagg 3540 agacagagga ggggtgtaac cagaaaggtg cgttcctcgt agagaagaca tctaccgaag 3600 tccaatgcaa aggcgggaat gtctgcgtgc aagctcagga tcgctattac aattcctcat 3660 gcagcaagtg ggcatgtgtt ccctgcaggg tccgatccgg tggcggtggc tcgggcggtg 3720 gtgggtcggg tggcggcgga tctagggtca ttccagtctc tggacctgcc aggtgtctta 3780 gccagtcccg aaacctgctg aagaccacag atgacatggt gaagacggcc agagaaaaac 3840 tgaaacatta ttcctgcact gctgaagaca tcgatcatga agacatcaca cgggaccaaa 3900 ccagcacatt gaagacctgt ttaccactgg aactacacaa gaacgagagt tgcctggcta 3960 ctagagagac ttcttccaca acaagaggga gctgcctgcc cccacagaag acgtctttga 4020 tgatgaccct gtgccttggt agcatctatg aggacttgaa gatgtaccag acagagttcc 4080 aggccatcaa cgcagcactt cagaatcaca accatcagca gatcattcta gacaagggca 4140 tgctggtggc catcgatgag ctgatgcagt ctctgaatca taatggcgag actctgcgcc 4200 agaaacctcc tgtgggagaa gcagaccctt acagagtgaa aatgaagctc tgcatcctgc 4260 ttcacgcett cagcaccege gtcgtgacca tcaacagggt gatgggctat ctgageteeg 4320 cctgagaatt gatccggatt agtccaattt gttaaagaca ggatgggccc tatatatgga 4380 tccactagta acggccgcca gtgtgctgga attctgcaga tatccatcac actggcggcc 4440 gctcgagcat gcatctagag ggccctattc tatagtgtca cctaaatgct agagctcgct 4500 gatcagecte gaetgtgeet tetagttgee agecatetgt tgtttgeece teeceegtge 4560 cttccttgac cctggaaggt gccactccca ctgtcctttc ctaataaaat gaggaaattg 4620 categoattg tetgagtagg tgtcatteta ttetgggggg tggggtgggg caggacagca 4680 agggggagga ttgggaagac aatagcaggc atgctgggga tgcggtgggc tctatggctt 4740 ctgaggcgga aagaaccagt cgacatcgat gctagagtgg aaggtgctga ggtacgatga 4800 gacccgcacc aggtgcagac cctgcgagtg tggcggtaaa catattagga accagcctgt 4860 gatgetggat gtgaccgagg agetgaggee cgateaettg gtgetggeet geaccegege 4920 tgagtttggc tctagcgatg aagatacaga ttgaggtact gaaatgtgtg ggcgtggctt 4980 aagggtggga aagaatatat aaggtggggg tottatgtag ttttgtatot gttttgcago 5040 ageogeogeo gecatgagea ccaactegtt tgatggaage attgtgaget catatttgae 5100 aacgcgcatg cccccatggg ccggggtgcg tcagaatgtg atgggctcca gcattgatgg 5160 tegeceegte etgecegeaa actetactae ettgacetae gagacegtgt etggaacgee 5220 gttggagact gcagcctccg ccgccgcttc agccgctgca gccaccgccc gcgggattgt 5280 gactgacttt gettteetga geeegettge aageagtgea getteeegtt cateegeeeg 5340 cgatgacaag ttgacggctc ttttggcaca attggattct ttgacccggg aacttaatgt 5400 cgtttctcag cagctgttgg atctgcgcca gcaggtttct gccctgaagg cttcctcccc 5460 tcccaatgcg gtttaaaaca taaataaaaa accagactct gtttggattt ggatcaagca 5520 agtgtettge tgtetttatt taggggtttt gegegegegg taggeeeggg accageggte 5580 teggtegttg agggteetgt gtatttttte caggaegtgg taaaggtgae tetggatgtt 5640 cagatacatg ggcataagcc cgtctctggg gtggaggtag caccactgca gagcttcatg 5700 ctgcggggtg gtgttgtaga tgatccagtc gtagcaggag cgctgggcgt ggtgcctaaa 5760 aatgtettte agtageaage tgattgeeag gggeaggeee ttggtgtaag tgtttacaaa 5820 gcggttaagc tgggatgggt gcatacgtgg ggatatgaga tgcatcttgg actgtatttt 5880 taggttggct atgttcccag ccatatccct ccggggattc atgttgtgca gaaccaccag 5940 cacagtgtat ccggtgcact tgggaaattt gtcatgtagc ttagaaggaa atgcgtggaa 6000 gaacttggag acgcccttgt gacctccaag attttccatg cattcgtcca taatgatggc 6060 aatgggccca cgggcggcgg cctgggcgaa gatatttctg ggatcactaa cgtcatagtt 6120 gtgttccagg atgagatcgt cataggccat ttttacaaag cgcgggcgga gggtgccaga 6180 ctgcggtata atggttccat ccggcccagg ggcgtagtta ccctcacaga tttgcatttc 6240 ccacgctttg agttcagatg gggggatcat gtctacctgc ggggcgatga agaaaacggt 6300 ttccggggta ggggagatca gctgggaaga aagcaggttc ctgagcagct gcgacttacc 6360 gcagccggtg ggcccgtaaa tcacacctat taccgggtgc aactggtagt taagagagct 6420 geagetgeeg teatecetga geagggggge caettegtta ageatgteee tgactegeat 6480



```
tagagtaagt agttcgccag ttaatagttt gcgcaacgtt gttgccattg ctgcaggcat
 cgtggtgtca cgctcgtcgt ttggtatggc ttcattcagc tccggttccc aacgatcaag 10260
 gcgagttaca tgatececca tgttgtgcaa aaaageggtt ageteetteg gteeteegat
 cgttgtcaga agtaagttgg ccgcagtgtt atcactcatg gttatggcag cactgcataa 10380
 ttctcttact gtcatgccat ccgtaagatg cttttctgtg actggtgagt actcaaccaa
 gtcattctga gaatagtgta tgcggcgacc gagttgctct tgcccggcgt caacacggga 10500
 taataccgcg ccacatagca gaactttaaa agtgctcatc attggaaaac gttcttcggg 10560
 gcgaaaactc tcaaggatct taccgctgtt gagatccagt tcgatgtaac ccactcgtgc
 acccaactga tettcageat ettttaettt caccagegtt tetgggtgag caaaaacagg
 aaggcaaaat gccgcaaaaa agggaataag ggcgacacgg aaatgttgaa tactcatact
 cttccttttt caatattatt gaagcattta tcagggttat tgtctcatga gcggatacat
 atttgaatgt atttagaaaa ataaacaaat aggggttccg cgcacatttc cccgaaaagt
 gccacctgac gtctaagaaa ccattattat catgacatta acctataaaa ataggcgtat
                                                                   10920
 cacgaggccc tttcgtcttc aagaattctt atcatgacat taacctataa aaataggcgt 10980
 atcacgagge cetttegtea teatcaataa tatacettat tttggattga agccaatatg 11040
 ataatgaggg ggtggagttt gtgacgtggc gcggggcgtg ggaacggggc gggtgacgta 11100
 gtagtgtggc ggaagtgtga tgttgcaagt gtggcggaac acatgtaagc gccggatgtg
 gtaaaagtga cgtttttggt gtgcgccggt gtatacggga agtgacaatt ttcgcgcggt
 tttaggcgga tgttgtagta aatttgggcg taaccaagta atgtttggcc attttcgcgg 11280
 gaaaactgaa taagaggaag tgaaatctga ataattctgt gttactcata gcgcgtaata
                                                                   11340
 tttgtctagg gccgcgggga ctttgaccgt ttacgtggag actcgcccag gtgtttttct 11400
 caggtgtttt ccgcgttccg ggtcaaagtt ggcgttttat tattatagtc agctctag
<210> 3
<211> 11453
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223>
       Adenovirales Expressionsplasmid pShuttle.3r.hscIL-12 zur
       reguliertenExpression des humanen IL-12 nach Virusgeneration
       mittels AdEasy
<220>
<221> gene
<222> (327):.(713)
<223> VP16
<220>
<221>" gene
<222> (714)..(1352)
<223> TetR
<220>
<221> Intron
<222>
      (1353)..(1912)
<223>
<220>
<221> promoter
      (1864)..(1902)
<222>
<223> TK-min
<220>
<221> 'protein_bind
<222>
      (1913)..(2212)
<223> Tet07
<220>
<221> misc feature
```

```
<222>
          (2213)..(2709)
   <223>
          CMV-min + Intron
   <220>
   <221> promoter
   <222>
          (2226)..(2264)
   <223>
         CMV-min
   <220>
   <221>
          gene
   <222>
          (2710)..(4308)
   <223> Humanes singe-chain IL-12
  <220>
  <221> mutation
  <222>
         (4020)..(4023)
         T/C, A/T, G/C, T/G
  <400>
  ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
  ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                         60
  cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                        120
  gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                        180
  gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                        240
  ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                        300
  gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                        360
  tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                        420
  tetagegegt eggeatgege categecaeg teetegeegt etaagtggag etegteecee
                                                                        480
                                                                        540
 aggetgacat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
 gacaggegeg gagecgecag eccegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage
                                                                        600
 aggccctcga tggtagaccc gtaattgttt ttcgtacgcg cgcggctgta cgcggaccca
                                                                        660
 ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                       720
 gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                       780
 ctatcagtag taggtgtttc cetttettet ttagegaett gatgetettg atettecaat
                                                                       840
 acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                       900
 aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                       960
 ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                      1020
 cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                      1080
 gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                      1140
 acatgecaat acaatgtagg etgetetaca cetagettet gggegagttt aegggttgtt
                                                                      1200
 aaacettega tteegacete attaageage tetaatgege tgttaateae tttaettta
                                                                      1260
 totaatotag agggtotggg tototttggc atggtogaat taattogogt ogagooggo
                                                                      1320
 gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga
                                                                      1380
 tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                      1440
 caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                      1500
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                      1560
                                                                      1620
gecegetttt gagagggagt acteacecca acagtegaga ggtttteega teeggtegat
                                                                     1680
geggaetege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                     1740
                                                                     1800
aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga
                                                                     1860
ceteggaceg egeegeeeg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett
                                                                     1920
teacttttct etateactga tagggagtgg taaactegae ttteactttt etetateact
                                                                     1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                     2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct
                                                                     2100
atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                     2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                     2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                     2280
gategeetgg agaegeeate caegetgttt tgaeeteeat agaagaeace gggaeegate
                                                                     2340
cageeteege ggeecegaat tgegaagett tattgeggta gtttateaca gttaaattge
                                                                     2400
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                     2460
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                     2520
gggettgteg agacagagaa gactettgeg tttetgatag geacetattg gtettaetga
                                                                    2580
```

catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg ctagagtact taatacgact cactatagge tagectegag aatteacgeg tggtaccgag 2640 cteggateca tgggteacea geagttggte atetettggt tttecetggt ttttetggea 2700 2760 tatccggatg cccctggaga aatggtggtc ctcacctgtg acacccctga agaagatggt 2820 2880 atcacctgga ccttggacca gagcagtgag gtcttaggct ctggcaaaac cctgaccatc caagtcaaag agtttggaga tgctggccag tacacctgtc acaaaggagg cgaggttcta 2940 3000 agecattege teetgetget teacaaaaag gaagatggaa tttggteeac tgatatttta 3060 aaggaccaga aagaacccaa aaataagacc tttctaagat gcgaggccaa gaattattct 3120 ggacgtttca cetgetggtg getgacgaca atcagtactg atttgacatt cagtgtcaaa 3180 agcagcagag gctcttctga cccccaaggg gtgacgtgcg gagctgctac actctctgca 3240 gagagagtca gaggggacaa caaggagtat gagtactcag tggagtgcca ggaggacagt geetgeecag etgetgagga gagtetgeec attgaggtea tggtggatge egtteacaag 3300 3360 ctcaagtatg aaaactacac cagcagcttc ttcatcaggg acatcatcaa acctgaccca 3420 cccaacaact tgcagctgaa gccattaaag aattctcggc aggtggaggt cagctgggag 3480 taccetgaca cetggagtac tecacattee tacttetece tgacattetg egtteaggte 3540 cagggcaaga gcaagagaga aaagaaagat agagtcttca cggacaagac ctcagccacg 3600 gtcatctgcc gcaaaaatgc cagcattagc gtgcgggccc aggaccgcta ctatagctca 3660 tettggageg aatgggeate tgtgeeetge agtggtggeg gtggeggegg atetagaaae 3720 ctccccgtgg ccactccaga cccaggaatg ttcccatgcc ttcaccactc ccaaaacctg 3780 ctgagggccg tcagcaacat gctccagaag gccagacaaa ctctagaatt ttacccttgc 3840 acttetgaag agattgatea tgaagatate acaaaagata aaaccageae agtggaggee 3900 tgtttaccat tggaattaac caagaatgag agttgcctaa attccagaga gacctctttc 3960 ataactaatg ggagttgcct ggcctccaga aagacctctt ttatgatggc cctgtgcctc 4020 togagtattt atgaagactc gaagatgtac caggtggagt tcaagaccat gaatgcaaag 4080 cttctgatgg atcctaagag gcagatcttt ctagatcaaa acatgctggc agttattgat 4140 gagetgatge aggeeetgaa tttcaacagt gagaetgtge cacaaaaate etceettgaa 4200 gaaccggatt tttataaaac taaaatcaag ctctgcatac ttcttcatgc tttcagaatt 4260 cgggcagtga ctattgatag agtgatgagc tatctgaatg cttcctaaaa agcgaggtcg 4320 atcoggatta gtocaatttg ttaaagacag gatatcagtg gtocaggotc tagttttgac 4380 tcaacaatat caccagctga agcctataga gtacgagcca tagataaaat aaaagatttt 4440 atttagtctc cagaaaaagg ggggaatgaa agaccccacc tgtaggtttg gcaagctagt 4500 aacggccgcc agtgtgctgg aattctgcag atatccatca cactggcggc cgctcgagca 4560 tgcatctaga gggccctatt ctatagtgtc acctaaatgc tagagctcgc tgatcagcct 4620 cgactgtgcc ttctagttgc cagccatctg ttgtttgccc ctcccccgtg ccttccttga 4680 ccctggaagg tgccactccc actgtccttt cctaataaaa tgaggaaatt gcatcgcatt 4740 4800 attgggaaga caatagcagg catgctgggg atgcggtggg ctctatggct tctgaggcgg 4860 aaagaaccag tcgactcgaa gatctgggcg tggttaaggg tgggaaagaa tatataaggt 4920 gggggtetta tgtagttttg tatetgtttt geageageeg eegeegeeat gageaceaae 4980 togtttgatg gaagcattgt gagctcatat ttgacaacgc gcatgccccc atgggccggg 5040 gtgcgtcaga atgtgatggg ctccagcatt gatggtcgcc ccgtcctgcc cgcaaactct 5100 actacettga cetacgagae egtgtetgga acgeegttgg agaetgeage eteegeegee 5160 getteageeg etgeageeae egecegeggg attgtgactg actttgettt cetgageeeg 5220 cttgcaagca gtgcagcttc ccgttcatcc gcccgcgatg acaagttgac ggctcttttg 5280 gcacaattgg attetttgac ccgggaactt aatgtcgttt ctcagcagct gttggatctg 5340 cgccagcagg tttctgccct gaaggcttcc tcccctccca atgcggttta aaacataaat 5400 aaaaaaccag actctgtttg gatttggatc aagcaagtgt cttgctgtct ttatttaggg 5460 gttttgegeg egeggtagge eegggaceag eggteteggt egttgagggt eetgtgtatt 5520 ttttccagga cgtggtaaag gtgactctgg atgttcagat acatgggcat aagcccgtct 5580 ctggggtgga ggtagcacca ctgcagagct tcatgctgcg gggtggtgtt gtagatgatc 5640 cagtcgtagc aggagcgctg ggcgtggtgc ctaaaaatgt ctttcagtag caagctgatt 5700 gccaggggca ggcccttggt gtaagtgttt acaaagcggt taagctggga tgggtgcata 5760 cgtggggata tgagatgcat cttggactgt atttttaggt tggctatgtt cccagccata 5820 tccctccggg gattcatgtt gtgcagaacc accagcacag tgtatccggt gcacttggga 5880 aatttgtcat gtagcttaga aggaaatgcg tggaagaact tggagacgcc cttgtgacct 5940 ccaagatttt ccatgcattc gtccataatg atggcaatgg gcccacgggc ggcggcctgg 6000 gegaagatat ttetgggate actaacgtea tagttgtgtt ccaggatgag ategteatag 6060 gccattttta caaagcgcgg gcggagggtg ccagactgcg gtataatggt tccatccggc 6120 ccaggggcgt agttaccctc acagatttgc atttcccacg ctttgagttc agatggggg 6180 atcatgtcta cctgcggggc gatgaagaaa acggtttccg gggtagggga gatcagctgg 6240

gaagaaagca ggttcctgag cagctgcgac ttaccgcagc cggtgggccc gtaaatcaca 6300 cctattaccg ggtgcaactg gtagttaaga gagctgcagc tgccgtcatc cctgagcagg ggggccactt cgttaagcat gtccctgact cgcatgtttt ccctgaccaa atccgccaga 6360 6420 aggogetege egeccagega tageagttet tgcaaggaag caaagttttt caaeggtttg 6480 agaccetcce ccgtaggcat gcttttgagc gtttgaccaa gcagttccag gcggtcccac 6540 ageteggtea cetgetetae ggeatetega tecageatat etectegttt egegggttgg 6600 ggcggctttc gctgtacggc agtagtcggt gctcgtccag acgggccagg gtcatgtctt 6660 tccacgggcg cagggtcctc gtcagcgtag tctgggtcac ggtgaagggg tgcgctccgg 6720 gctgcgcgct ggccagggtg cgcttgaggc tggtcctgct ggtgctgaag cgctgccggt 6780 ettegecetg egegteggee aggtageatt tgaccatggt gteatagtee agececteeg 6840 cggcgtggcc cttggcgcgc agcttgccct tggaggaggc gccgcacgag gggcagtgca 6900 gacttttgag ggcgtagagc ttgggcgcga gaaataccga ttccggggag taggcatccg 6960 cgccgcaggc cccgcagacg gtctcgcatt ccacgagcca ggtgagctct ggccgttcgg 7020 ggtcaaaaac caggtttccc ccatgctttt tgatgcgttt cttacctctg gtttccatga 7080 geoggtgtee aegeteggtg acgaaaagge tgteegtgte eeegtataca gaettgagag 7140 ggagtttaaa cgaattcaat agcttgttgc atgggcggcg atataaaatg caaggtgctg 7200 ctcaaaaaat caggcaaagc ctcgcgcaaa aaagaaagca catcgtagtc atgctcatgc 7260 agataaaggc aggtaagctc cggaaccacc acagaaaaag acaccatttt tctctcaaac 7320 atgtctgcgg gtttctgcat aaacacaaaa taaaataaca aaaaaacatt taaacattag 7380 aageetgtet tacaacagga aaaacaacee ttataageat aagaeggaet aeggeeatge 7440 cggcgtgacc gtaaaaaac tggtcaccgt gattaaaaag caccaccgac agctcctcgg 7500 tcatgtccgg agtcataatg taagactcgg taaacacatc aggttgattc atcggtcagt 7560 gctaaaaagc gaccgaaata gcccggggga atacataccc gcaggcgtag agacaacatt 7620 acagececca taggaggtat aacaaaatta ataggagaga aaaacacata aacacetgaa 7680 aaaccctcct gcctaggcaa aatagcaccc tcccgctcca gaacaacata cagcgcttca 7740 cageggeage ctaacagtea geettaceag taaaaaagaa aacetattaa aaaaacacea 7800 ctcgacacgg caccagetca atcagtcaca gtgtaaaaaa gggccaagtg cagagegagt 7860 atatatagga ctaaaaaatg acgtaacggt taaagtccac aaaaaacacc cagaaaaccg 7920 cacgegaace tacgeccaga aacgaaagee aaaaaaceea caactteete aaategteae 7980 ttccgttttc ccacgttacg taacttccca ttttaagaaa actacaattc ccaacacata 8040 caagttactc cgccctaaaa cctacgtcac ccgccccgtt cccacgccc gcgccacgtc 8100 acaaactcca ccccctcatt atcatattgg cttcaatcca aaataaggta tattattgat 8160 gatgttaatt aacatgcatg gatccatatg cggtgtgaaa taccgcacag atgcgtaagg 8220 agaaaatacc gcatcaggcg ctcttccgct tcctcgctca ctgactcgct gcgctcggtc 8280 gttcggctgc ggcgagcggt atcagctcac tcaaaggcgg taatacggtt atccacagaa 8340 tcaggggata acgcaggaaa gaacatgtga gcaaaaggcc agcaaaaggc caggaaccgt 8400 aaaaaggeeg egttgetgge gttttteeat aggeteegee eecetgaega geateacaaa 8460 aatcgacgct caagtcagag gtggcgaaac ccgacaggac tataaagata ccaggcgttt 8520 ccccctggaa gctccctcgt gcgctctcct gttccgaccc tgccgcttac cggatacctg 8580 tecgeettte tecetteggg aagegtggeg ettteteata geteaegetg taggtatete 8640 agtteggtgt aggtegtteg etecaagetg ggetgtgtge acgaaceee egtteageee 8700 gaccgctgcg ccttatccgg taactatcgt cttgagtcca acccggtaag acacgactta 🕏 8760 tegecaetgg cageagecae tggtaacagg attagcagag egaggtatgt aggeggtget-8820 acagagttct tgaagtggtg gcctaactac ggctacacta gaaggacagt atttggtatc 8880 tgcgctctgc tgaagccagt taccttcgga aaaagagttg gtagctcttg atccggcaaa 8940 caaaccaccg ctggtagcgg tggttttttt gtttgcaagc agcagattac gcgcagaaaa 9000 aaaggatete aagaagatee tttgatettt tetaeggggt etgaegetea gtggaaegaa 9060 aactcacgtt aagggatttt ggtcatgaga ttatcaaaaa ggatcttcac ctagatcctt 9120 ttaaattaaa aatgaagttt taaatcaatc taaagtatat atgagtaaac ttggtctgac 9180 agttaccaat gettaatcag tgaggcacet ateteagega tetgtetatt tegtteatee 9240 atagttgcct gactccccgt cgtgtagata actacgatac gggagggctt accatctggc 9300 cccagtgctg caatgatacc gcgagaccca cgctcaccgg ctccagattt atcagcaata 9360 aaccagccag ceggaaggge egagegeaga agtggteetg caactttate egectecate 9420 cagtctatta attgttgccg ggaagctaga gtaagtagtt cgccagttaa tagtttgcgc 9480 aacgttgttg ccattgctgc agccatgaga ttatcaaaaa ggatcttcac ctagatcctt 9540 ttcacgtaga aagccagtcc gcagaaacgg tgctgacccc ggatgaatgt cagctactgg 9600 gctatctgga caagggaaaa cgcaagcgca aagagaaagc aggtagcttg cagtgggctt 9660 acatggcgat agctagactg ggcggtttta tggacagcaa gcgaaccgga attgccagct 9720 ggggcgccct ctggtaaggt tgggaagccc tgcaaagtaa actggatggc tttctcgccg 9780 ccaaggatct gatggcgcag gggatcaagc tctgatcaag agacaggatg aggatcgttt 9840 cgcatgattg aacaagatgg attgcacgca ggttctccgg ccgcttgggt ggagaggcta 9900

```
ttcggctatg actgggcaca acagacaatc ggctgctctg atgccgccgt gttccggctg
                                                                     9960
 tcagcgcagg ggcgcccggt tctttttgtc aagaccgacc tgtccggtgc cctgaatgaa
 ctgcaagacg aggcagcgcg gctatcgtgg ctggccacga cgggcgttcc ttgcgcagct
 gtgctcgacg ttgtcactga agcgggaagg gactggctgc tattgggcga agtgccgggg
                                                                    10140
 caggatetee tgteatetea cettgeteet geegagaaag tatecateat ggetgatgea
 atgcggcggc tgcatacgct tgatccggct acctgcccat tcgaccacca agcgaaacat
                                                                    10260
 cgcatcgagc gagcacgtac tcggatggaa gccggtcttg tcgatcagga tgatctggac
                                                                    10320
 gaagagcatc aggggctcgc gccagccgaa ctgttcgcca ggctcaaggc gagcatgccc
                                                                    10380
 gacggcgagg atctcgtcgt gacccatggc gatgcctgct tgccgaatat catggtggaa
                                                                    10440
 aatggccgct tttctggatt catcgactgt ggccggctgg gtgtggcgga ccgctatcag
                                                                    10500
 gacatagcgt tggctacccg tgatattgct gaagagcttg gcggcgaatg ggctgaccgc
                                                                    10560
 ttcctcgtgc tttacggtat cgccgctccc gattcgcagc gcatcgcctt ctatcgcctt
 cttgacgagt tcttctgaat tttgttaaaa tttttgttaa atcagctcat tttttaacca
 ataggccgaa atcggcaaca tcccttataa atcaaaagaa tagaccgcga tagggttgag
                                                                    10740
 tgttgttcca gtttggaaca agagtccact attaaagaac gtggactcca acgtcaaagg
                                                                    10800
 gcgaaaaacc gtctatcagg gcgatggccc actacgtgaa ccatcaccca aatcaagttt
                                                                    10860
 tttgcggtcg aggtgccgta aagctctaaa tcggaaccct aaagggagcc cccgatttag 10920
agettgaegg ggaaageegg cgaaegtgge gagaaaggaa gggaagaaag cgaaaggage 10980
gggcgctagg gcgctggcaa gtgtagcggt cacgctgcgc gtaaccacca cacccgcgcg 11040
cttaatgcgc cgctacaggg cgcgtccatt cgccattcag gatcgaatta attcttaagt 11100
ttttbtaaca tcatcaataa tataccttat tttggattga agccaatatg ataatgaggg 11160
ggtggagttt gtgacgtggc gcggggcgtg ggaacggggc gggtgacgta gtagtgtggc 11220
ggaagtgtga tgttgcaagt gtggcggaac acatgtaagc gacggatgtg gcaaaagtga 11280
cgtttttggt gtgcgccggt gtacacagga agtgacaatt ttcgcgcggt tttaggcgga 11340
tgttgtagta aatttgggcg taaccgagta agatttggcc attttcgcgg gaaaactgaa 11400
taagaggaag tgaaatctga ataattttgt gttactcata gcgcgtaata ctg
                                                                    11453
<210> 4
<211> 9784
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Adenovirales Expressionsplasmid pAd.3r zur regulierten
       Expression
<220>
<221>
       gene
<222>
      (327)..(713)
<223> VP16
<220>
<221>
       gene
<222>
       (714)..(1352)
<223>
       TetR
<220>
<221>
       Intron
<222>
       (1353)..(1912)
<223>
<220>
<221>
      promoter
<222>
      (1864)..(1902)
<223>
      TK-min
<220>
<221> protein_bind
<222> (1913)..(2212)
```

4

```
Tet07
 <223>
 <220>
 <221>
        misc_feature
 <222>
        (2213)..(2709)
 <223>
        CMV-min + Intron
 <220>
 <221>
        promoter
 <222>
        (2226)..(2264)
 <223>
        CMV-min
 <220>
 <221>
        multiple cloning site
 <222>
        (2669)..(2770)
 <223>
        NheI, XhoI, KpnI, BamHI, SpeI, EcoRV, NotI, XhoI
 <400>
 ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                         60
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                        120
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                        180
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                        240
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                        300
ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                        360
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                        420
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                        480
tctagcgcgt cggcatgcgc catcgccacg tcctcgccgt ctaagtggag ctcgtcccc
                                                                        540
aggetgaeat eggteggggg ggeegtggae agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                        600
gacaggcgcg gagccgccag ccccgcctct tcgggggcgt cgtcgtccgg gagatcgagc
                                                                        660
aggccctcga tggtagaccc gtaattgttt ttcgtacgcg cgcggctgta cgcggaccca
                                                                        720
ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag
                                                                        780
gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata
                                                                        840
ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat
                                                                        900
acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataatgcatt ctctagtgaa
                                                                        960
aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta
                                                                       1020
ggccgtgtac ctaaatgtac ttttgctcca tcgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa
                                                                       1080
cttttagcgt tattacgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttctaaagg gcaaaagtga
                                                                       1140
gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt
                                                                       1200
acatgccaat acaatgtagg ctgctctaca cctagcttct gggcgagttt acgggttgtt
                                                                       1260
aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta
                                                                       1320
tetaatetag agggtetggg tetetttgge atggtegaat taattegegt egageeggee
                                                                       1380
gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga 🕫
                                                                       1440
tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa
                                                                       1500
caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg
                                                                       1560
ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat
                                                                       1620
gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat
                                                                       1680
geggaetege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat
                                                                       1740
ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg
                                                                       1800
aagcttgatg ggtcgctcgg tgttcgaggc cacacgcgtc accttaatat gcgaagtgga
                                                                       1860
ceteggaceg egeegeeeg actgeatetg egtgttegaa ttgeeeggeg agetegaett
                                                                       1920
teacttttet etateactga tagggagtgg taaactegae ttteactttt etetateact
                                                                       1980
gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact
                                                                       2040
cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg
                                                                      2100
                                                                      2160
taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg
                                                                      2220
gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca
                                                                      2280
gategeetgg agaegeeate caegetgttt tgaeeteeat agaagaeace gggaeegate
                                                                      2340
cagceteege ggcccegaat tgcgaagett tattgcggta gtttatcaca gttaaattgc
                                                                      2400
taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg
                                                                      2460
aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact
                                                                      2520
gggcttgtcg agacagagaa gactettgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga
                                                                      2580
```

catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg 2640 ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag 2700 ctcggatcca ctagtaacgg ccgccagtgt gctggaattc tgcagatatc catcacactg 2760 geggeegete gageatgeat etagagggee etattetata gtgteaceta aatgetagag 2820 etegetgate agestegast gtgcetteta gttgccages atetgttgtt tgcccetece 2880 ccgtgccttc cttgaccctg gaaggtgcca ctcccactgt cctttcctaa taaaatgagg 2940 3000 acagcaaggg ggaggattgg gaagacaata gcaggcatgc tggggatgcg gtgggctcta 3060 tggcttctga ggcggaaaga accagtcgac atcgatgcta gagtggaagg tgctgaggta 3120 cgatgagacc cgcaccaggt gcagaccctg cgagtgtggc ggtaaacata ttaggaacca 3180 gcctgtgatg ctggatgtga ccgaggagct gaggcccgat cacttggtgc tggcctgcac 3240 ccgcgctgag tttggctcta gcgatgaaga tacagattga ggtactgaaa tgtgtgggcg 3300 tggcttaagg gtgggaaaga atatataagg tgggggtctt atgtagtttt gtatctgttt 3360 tgcagcagcc gccgccgcca tgagcaccaa ctcgtttgat ggaagcattg tgagctcata 3420 tttgacaacg cgcatgcccc catgggccgg ggtgcgtcag aatgtgatgg gctccagcat 3480 tgatggtcgc cccgtcctgc ccgcaaactc tactaccttg acctacgaga ccgtgtctgg 3540 aacgccgttg gagactgcag cctccgccgc cgcttcagcc gctgcagcca ccgcccgcgg 3600 gattgtgact gactttgctt tcctgagccc gcttgcaagc agtgcagctt cccgttcatc 3660 cgcccgcgat gacaagttga cggctctttt ggcacaattg gattctttga cccgggaact 3720 taatgtcgtt tctcagcagc tgttggatct gcgccagcag gtttctgccc tgaaggcttc 3780 etcccctccc aatgeggttt aaaacataaa taaaaaacca gactetgttt ggatttggat 3840 caagcaagtg tettgetgte tttatttagg ggttttgege gegeggtagg eeegggacea 3900 geggtetegg tegttgaggg teetgtgtat ttttteeagg aegtggtaaa ggtgaetetg 3960 gatgttcaga tacatgggca taagcccgtc tctggggtgg aggtagcacc actgcagagc 4020 ttcatgctgc ggggtggtgt tgtagatgat ccagtcgtag caggagcgct gggcgtggtg 4080 cctaaaaatg tctttcagta gcaagctgat tgccaggggc aggcccttgg tgtaagtgtt 4140 tacaaagcgg ttaagctggg atgggtgcat acgtggggat atgagatgca tcttggactq 4200 tatttttagg ttggctatgt tcccagccat atccctccgg ggattcatgt tgtgcagaac 4260 caccagcaca gtgtatccgg tgcacttggg aaatttgtca tgtagcttag aaggaaatgc 4320 gtggaagaac ttggagacgc ccttgtgacc tccaagattt tccatgcatt cgtccataat 4380 gatggcaatg ggcccacggg cggcggcctg ggcgaagata tttctgggat cactaacgtc 4440 atagttgtgt tccaggatga gatcgtcata ggccattttt acaaagcgcg ggcggagggt 4500 gccagactgc ggtataatgg ttccatccgg cccaggggcg tagttaccct cacagatttg 4560 catttcccac gctttgagtt cagatggggg gatcatgtct acctgcgggg cgatgaagaa 4620 aacggtttcc ggggtagggg agatcagctg ggaagaaagc aggttcctga gcagctgcga 4680 cttaccgcag ccggtgggcc cgtaaatcac acctattacc gggtgcaact ggtagttaag 4740 agagetgeag etgeegteat eeetgageag gggggeeaet tegttaagea tgteeetgae 4800 tegeatgttt teeetgaeca aateegeeag aaggegeteg eegeeeageg atageagtte 4860 ttgcaaggaa gcaaagtttt tcaacggttt gagaccgtcc gccgtaggca tgcttttgag 4920 cgtttgacca agcagttcca ggcggtccca cagctcggtc acctgctcta cggcatctcg 4980 atccagcata tetectegtt tegegggttg gggeggettt egetgtaegg cagtagtegg 5040 tgctcgtcca gacgggccag ggtcatgtct ttccacgggc gcagggtcct cgtcagcgta + 5100 gtctgggtca cggtgaaggg gtgcgctccg ggctgcgcgc tggccagggt gcgcttgagg-5160 ctggtcctgc tggtgctgaa gcgctgccgg tcttcgccct gcgcgtcggc caggtagcat 5220 ttgaccatgg tgtcatagtc cagccctcc geggegtggc cettggegeg cagettgece 5280 ttggaggagg cgccgcacga ggggcagtgc agacttttga gggcgtagag cttgggcgcg 5340 agaaataccg attccgggga gtaggcatcc gcgccgcagg ccccgcagac ggtctcgcat 5400 tccacgagcc aggtgagctc tggccgttcg gggtcaaaaa ccaggtttcc cccatgcttt 5460 ttgatgcgtt tcttacctct ggtttccatg agccggtgtc cacgctcggt gacgaaaagg 5520 ctgtccgtgt ccccgtatac agacttgaga ggcctgtcct cgaccgatgc ccttgagagc 5580 cttcaaccca gtcagetcct tccggtgggc gcggggcatg actatcgtcg ccgcacttat 5640 gactgtcttc tttatcatgc aactcgtagg acaggtgccg gcagcgctct gggtcatttt 5700 cggcgaggac cgctttcgct ggagcgcgac gatgatcggc ctgtcgcttg cggtattcgg 5760 aatottgcac gccctcgctc aagccttcgt cactggtccc gccaccaaac gtttcggcga 5820 gaagcaggcc attategeeg geatggegge egaegegetg ggetaegtet tgetggegtt 5880 5940 egegacgega ggetggatgg cettececat tatgattett etegetteeg geggeategg 6000 gatgcccgcg ttgcaggcca tgctgtccag gcaggtagat gacgaccatc agggacagct 6060 tcaaggatcg ctcgcggctc ttaccagcct aacttcgatc actggaccgc tgatcgtcac ggcgatttat gccgcctcgg cgagcacatg gaacgggttg gcatggattg taggcgccgc 6120 cetatacett gtetgeetee eegegttgeg tegeggtgea tggageeggg ceacetegae 6180 ctgaatggaa gccggcggca cctcgctaac ggattcacca ctccaagaat tggagccaat 6240

caattettge ggagaactgt gaatgegeaa accaaceett ggeagaacat atceategeg tecgccatet ccagcagecg cacgeggege atetegggea gegttgggte etggecaegg 6300 gtgcgcatga tcgtgctcct gtcgttgagg acccggctag gctggcgggg ttgccttact 6360 ggttagcaga atgaatcacc gatacgcgag cgaacgtgaa gcgactgctg ctgcaaaacg 6420 6480 tetgegacet gageaacaac atgaatggte tteggtttee gtgtttegta aagtetggaa 6540 acgcggaagt cagcgccctg caccattatg ttccggatct gcatcgcagg atgctgctgg 6600 ctaccetgtg gaacacetae atetgtatta acgaageget ggcattgace etgagtgatt 6660 tttctctggt cccgccgcat ccataccgcc agttgtttac cctcacaacg ttccagtaac 6720 egggeatgtt cateateagt aaccegtate gtgageatee tetetegttt categgtate 6780 attacccca tgaacagaaa ttccccctta cacggaggca tcaagtgacc aaacaggaaa 6840 aaaccgccct taacatggcc cgctttatca gaagccagac attaacgctt ctggagaaac 6900 tcaacgaget ggacgeggat gaacaggeag acatetgtga ategetteae gaccaegetg 6960 atgagettta eegeagetge etegegegtt teggtgatga eggtgaaaac etetgacaca 7020 tgcagctccc ggagacggtc acagcttgtc tgtaagcgga tgccgggagc agacaagccc 7080 gtcagggcgc gtcagcgggt gttggcgggt gtcggggcgc agccatgacc cagtcacgta 7140 gcgatagcgg agtgtatact ggcttaacta tgcggcatca gagcagattg tactgagagt 7200 gcaccatatg cggtgtgaaa taccgcacag atgcgtaagg agaaaatacc gcatcaggcg 7260 ctcttccgct tcctcgctca ctgactcgct gcgctcggtc gttcggctgc ggcgagcggt 7320 atcageteae teaaaggegg taataeggtt atceaeagaa teaggggata acgeaggaaa 7380 gaacatgtga gcaaaaggcc agcaaaaggc caggaaccgt aaaaaggccg cgttgctggc 7440 gtttttccat aggctccgcc cccctgacga gcatcacaaa aatcgacgct caagtcagag 7500 gtggcgaaac ccgacaggac tataaagata ccaggcgttt ccccctggaa gctccctcgt 7560 gegetetect gttccgacce tgccgettac cggatacctg tccgcctttc tcccttcggg 7620 aagcgtggcg ctttctcaat gctcacgctg taggtatctc agttcggtgt aggtcgttcg 7680 ctccaagctg ggctgtgtgc acgaaccccc cgttcagccc gaccgctgcg ccttatccgg 7740 taactatcgt cttgagtcca acccggtaag acacgactta tcgccactgg cagcagccac 7800 tggtaacagg attagcagag cgaggtatgt aggcggtgct acagagttct tgaagtggtg 7860 gectaactae ggetacaeta gaaggacagt atttggtate tgegetetge tgaagceagt 7920 tacettegga aaaagagttg gtagetettg ateeggeaaa caaaceaceg etggtagegg 7980 tggttttttt gtttgcaagc agcagattac gcgcagaaaa aaaggatctc aagaagatcc 8040 tttgatcttt tctacggggt ctgacgctca gtggaacgaa aactcacgtt aagggatttt 8100 8160 taaatcaatc taaagtatat atgagtaaac ttggtctgac agttaccaat gcttaatcag 8220 tgaggcacct atctcagcga tctgtctatt tcgttcatcc atagttgcct gactccccgt 8280 cgtgtagata actacgatac gggagggctt accatctggc cccagtgctg caatgatacc 8340 gcgagaccca cgctcaccgg ctccagattt atcagcaata aaccagccag ccggaagggc 8400 cgagcgcaga agtggtcctg caactttatc cgcctccatc cagtctatta attgttgccg 8460 ggaagctaga gtaagtagtt cgccagttaa tagtttgcgc aacgttgttg ccattgctgc 8520 aggeategtg gtgteaeget egtegtttgg tatggettea tteageteeg gtteeeaaeg 8580 atcaaggcga gttacatgat cccccatgtt gtgcaaaaaa gcggttagct ccttcggtcc 8640 tecgategtt greagaagta agttggeege agtgttatea eteatggtta tggeageact 8700 geataattet ettaetgtea tgecateegt aagatgettt tetgtgaetg gtgagtaete , 8760 aaccaagtca ttctgagaat agtgtatgcg gcgaccgagt tgctcttgcc cggcgtcaac, 8820 acgggataat accgcgccac atagcagaac tttaaaagtg ctcatcattg gaaaacgttc 0888 ttcggggcga aaactctcaa ggatcttacc gctgttgaga tccagttcga tgtaacccac 8940 togtgoacco aactgatott cagoatottt tactttoacc agogtttotg ggtgagoaaa 9000 aacaggaagg caaaatgccg caaaaaaggg aataagggcg acacggaaat gttgaatäct 9060 catactette ettetteaat attattgaag catttateag ggttattgte teatgagegg 9120 atacatattt gaatgtattt agaaaaataa acaaataggg gttccgcgca catttccccg 9180 aaaagtgcca cctgacgtct aagaaaccat tattatcatg acattaacct ataaaaatag 9240 gcgtatcacg aggccctttc gtcttcaaga attcttatca tgacattaac ctataaaaat 9300 aggegtatea egaggeeett tegteateat caataatata eettattttg gattgaagee 9360 aatatgataa tgagggggtg gagtttgtga cgtggcgcgg ggcgtgggaa cggggcgggt 9420 gacgtagtag tgtggcggaa gtgtgatgtt gcaagtgtgg cggaacacat gtaagcgccg 9480 gatgtggtaa aagtgacgtt tttggtgtgc gccggtgtat acgggaagtg acaattttcg 9540 cgcggtttta ggcggatgtt gtagtaaatt tgggcgtaac caagtaatgt ttggccattt 9600 togogggaaa actgaataag aggaagtgaa atotgaataa ttotgtgtta otoatagogo 9660 gtaatatttg tctagggccg cggggacttt gaccgtttac gtggagactc gcccaggtgt 9720 ttttctcagg tgttttccgc gttccgggtc aaagttggcg ttttattatt atagtcagct 9780 ctag 9784

```
<210> 5
 <211> 9668
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>.
 <223> Expressionsplasmid pShuttle.3r zur regulierten
        Expression nach Virusgeneration mittels AdEasy
 <220>
 <221>
        gene
 <222>
        (327)..(713)
 <223>
 <220>
 <221>
       gene
 <222>
       (714)..(1352)
 <223>
        TetR
 <220>
 <221>
        Intron
 <222>
       (1353)..(1912)
 <223>
 <220>
 <221> promoter
 <222>
       (1864)..(1902)
 <223> TK-min
<220>
<221> protein_bind
<222> (1913)..(2212
       (1913)..(2212)
<223> Tet07
<220>
<221> misc_feature
<222> (2213)..(2709)
<223> CMV-min + Intron
<220>
<221> promoter
<222>
      (2226)..(2264)
<223> CMV-min
<220>
<221> multiple cloning site
<222> (2669)..(2770)
<223> NheI, XhoI, KpnI, SpeI, EcoRV, NotI, XhoI
ctgctggttc tttccgcctc agaagccata gagcccaccg catccccagc atgcctgcta
                                                                       60
ttgtcttccc aatcctcccc cttgctgtcc tgccccaccc cacccccag aatagaatga
                                                                      120
cacctactca gacaatgcga tgcaatttcc tcattttatt aggaaaggac agtgggagtg
                                                                      180
gcaccttcca gggtcaagga aggcacgggg gaggggcaaa caacagatgg ctggcaacta
                                                                      240
gaaggcacag tcgaggctga tcagcgagct ctagcattta ggtgacacta tagaataggg
                                                                      300
ccctctagga tcgatcctcg cgcccctac ccaccgtact cgtcaattcc aagggcatcg
                                                                      360
gtaaacatct gctcaaactc gaagtcggcc atatccagag cgccgtaggg ggcggagtcg
                                                                      420
tggggggtaa atcccggacc cggggaatcc ccgtccccca acatgtccag atcgaaatcg
                                                                      480
tetagegegt eggeatgege categeeacg teetegeegt etaagtggag etegteecee
                                                                      540
aggetgaeat eggteggggg ggeegtegat agtetgegeg tgtgteeege ggggagaaag
                                                                      600
```

gacaggegeg gageegeeag eecegeetet tegggggegt egtegteegg gagategage 660 aggccctcga tggtagaccc gtaattgttt ttcgtacgcg cgcggctgta cgcggaccca 720 ctttcacatt taagttgttt ttctaatccg catatgatca attcaaggcc gaataagaag 780 gctggctctg caccttggtg atcaaataat tcgatagctt gtcgtaataa tggcggcata 840 900 ctatcagtag taggtgtttc cctttcttct ttagcgactt gatgctcttg atcttccaat 960 acgcaaccta aagtaaaatg ccccacagcg ctgagtgcat ataacgcgtt ctctagtgaa aaaccttgtt ggcataaaaa ggctaattga ttttcgagag tttcatactg tttttctgta 1020 ggccgtgtat ctgaatgtac ttttgctcca ttgcgatgac ttagtaaagc acatctaaaa 1080 cttttagcgt tattgcgtaa aaaatcttgc cagctttccc cttttaaagg gcaaaagtga 1140 1200 gtatggtgcc tatctaacat ctcaatggct aaggcgtcga gcaaagcccg cttattttt acatgccaat acagtgtagg ctgctctaca ccaagcttct gggcgagttt acgggttgtt 1260 aaaccttcga ttccgacctc attaagcagc tctaatgcgc tgttaatcac tttactttta 1320 1380 tctaatctag agggtctggg tctctttggc atggtcgaat taattcgcgt cgagccggcc 1440 gcgggtacaa ttccggttgg acctgggagt ggacacctgt ggagagaaag gcaaagtgga tgtcattgtc actcaagtgt atggccagat ctcaagcctg ccacacctca agcttgacaa 1500 caaaaagatt gtcttttctg accagatgga cgcggccacc ctcaaaggca tcaccgcggg 1560 1620 ccaggtgaat atcaaatcct cctcgttttt ggaaactgac aatcttagcg cagaagtcat 1680 gcccgctttt gagagggagt actcacccca acagtcgaga ggttttccga tccggtcgat geggaetege teaggteect eggtggegga gtacegtteg gaggeegaeg ggttteegat 1740 ccaagagtac tggaaagacc gcgaagagtt tgtcctcaac cgcgagccca acaggcgtcg 1800 aagettgatg ggtegetegg tgttegagge cacaegegte acettaatat gegaagtgga 1860 1920 cctcggaccg cgccgcccg actgcatctg cgtgttcgaa ttgcccggcg agctcgactt 1980 tcacttttct ctatcactga tagggagtgg taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg actttcactt ttctctatca ctgataggga gtggtaaact 2040 2100 cgactttcac ttttctctat cactgatagg gagtggtaaa ctcgactttc acttttctct atcactgata gggagtggta aactcgactt tcacttttct ctatcactga tagggagtgg 2160 2220 taaactcgac tttcactttt ctctatcact gatagggagt ggtaaactcg acggtcgagg gtcgagtagg cgtgtacggt gggaggccta tataagcaga gctcgtttag tgaaccgtca 2280 gatcgcctgg agacgccatc cacgctgttt tgacctccat agaagacacc gggaccgatc 2340 cagcctccgc ggccccgaat tgcgaagctt tattgcggta gtttatcaca gttaaattgc 2400 2460 taacgcagtc agtgcttctg acacaacagt ctcgaactta agctgcagaa gttggtcgtg 2520 aggcactggg caggtaagta tcaaggttac aagacaggtt taaggagacc aatagaaact 2580 qqqcttqtcq aqacaqaqaa gactcttgcg tttctgatag gcacctattg gtcttactga 2640 catccacttt gcctttctct ccacaggtgt ccactcccag ttcaattaca gctcttaagg 2700 ctagagtact taatacgact cactataggc tagcctcgag aattcacgcg tggtaccgag 2760 cteggateca etagtaacgg ccgccagtgt gctggaatte tgcagatate cateacactg 2820 geggeegete gageatgeat etagagggee etattetata gtgteaceta aatgetagag 2880 ctcgctgatc agcctcgact gtgccttcta gttgccagcc atctgttgtt tgcccctccc ccgtgccttc cttgaccctg gaaggtgcca ctcccactgt cctttcctaa taaaatgagg 2940 3000 acagcaaggg ggaggattgg gaagacaata gcaggcatgc tggggatgcg gtgggctcta 3060 tggcttctga ggcggaaaga accagtcgac tcgaagatct gggcgtggtt aagggtggga - 3120 aagaatatat aaggtggggg tettatgtag tettgtatet gttttgeage ageegeege 3180 3240 gccatgagca ccaactcgtt tgatggaagc attgtgagct catatttgac aacgcgcatg ccccatggg ccggggtgcg tcagaatgtg atgggctcca gcattgatgg tcgccccgtc 3300 ctgcccgcaa actctactac cttgacctac gagaccgtgt ctggaacgcc gttggagact 3360 gcagcctccg ccgccgcttc agccgctgca gccaccgccc gcgggattgt gactgacttt 3420 gctttcctga gcccgcttgc aagcagtgca gcttcccgtt catccgcccg cgatgacaag 3480 3540 ttgacggctc ttttggcaca attggattct ttgacccggg aacttaatgt cgtttctcag 3600 cagetyttyg atetycycca geagytttet geeetyaagy etteeteece teecaatgeg 3660 gtttaaaaca taaataaaaa accagactct gtttggattt ggatcaagca agtgtcttgc 3720 tgtctttatt taggggtttt gcgcgcgcgg taggcccggg accagcggtc tcggtcgttg 3780 agggtcctgt gtattttttc caggacgtgg taaaggtgac tctggatgtt cagatacatg 3840 ggcataagcc cgtctctggg gtggaggtag caccactgca gagcttcatg ctgcggggtg 3900 gtgttgtaga tgatccagtc gtagcaggag cgctgggcgt ggtgcctaaa aatgtctttc 3960 agtagcaagc tgattgccag gggcaggccc ttggtgtaag tgtttacaaa gcggttaagc 4020 tgggatgggt gcatacgtgg ggatatgaga tgcatcttgg actgtatttt taggttggct 4080 atgttcccag ccatatccct ccggggattc atgttgtgca gaaccaccag cacagtgtat 4140 ccggtgcact tgggaaattt gtcatgtagc ttagaaggaa atgcgtggaa gaacttggag 4200 acgcccttgt gacctccaag attttccatg cattcgtcca taatgatggc aatgggccca cgggcggcgg cctgggcgaa gatatttctg ggatcactaa cgtcatagtt gtgttccagg 4260

atgagatcgt cataggccat ttttacaaag cgcgggcgga gggtgccaga ctgcggtata 4320 atggttecat ceggeceagg ggegtagtta cecteacaga tttgcattte ceaegetttq 4380 agttcagatg gggggatcat gtctacctgc ggggcgatga agaaaacggt ttccggggta 4440 ggggagatca gctgggaaga aagcaggttc ctgagcagct gcgacttacc gcagccggtg 4500 ggcccgtaaa tcacacctat taccgggtgc aactggtagt taagagagct gcagctgccg 4560 tcatccctga gcagggggc cacttcgtta agcatgtccc tgactcgcat gttttccctg 4620 accaaatccg ccagaaggcg ctcgccgccc agcgatagca gttcttgcaa ggaagcaaag 4680 tttttcaacg gtttgagacc gtccgccgta ggcatgcttt tgagcgtttg accaagcagt 4740 tocaggoggt cocacagete ggtcacetge tetacggcat etegatecag catatetect 4800 cgtttcgcgg gttggggcgg ctttcgctgt acggcagtag tcggtqctcg tccaqacqgq 4860 ccagggtcat gtctttccac gggcgcaggg tcctcgtcag cgtagtctgg gtcacggtga 4920 aggggtgege teegggetge gegetggeea gggtgegett gaggetggte etgetggtge 4980 tgaagegetg ceggtetteg ceetgegegt eggecaggta geatttgace atggtgteat 5040 agtocagece cteegeggeg tggccettgg egegeagett geeettggag gaggegeege 5100 acgaggggca gtgcagactt ttgagggcgt agagcttggg cgcgagaaat accgattccg 5160 gggagtaggc atccgcgccg caggccccgc agacggtctc gcattccacg agccaggtga 5220 gctctggccg ttcggggtca aaaaccaggt ttcccccatg ctttttgatg cgtttcttac 5280 ctetggtttc catgageegg tgtccaeget eggtgaegaa aaggetgtee gtgteeeegt 5340 atacagactt gagagggagt ttaaacgaat tcaatagctt gttgcatggg cggcgatata 5400 aaatgcaagg tgctgctcaa aaaatcaggc aaagcctcgc gcaaaaaaga aagcacatcg 5460 tagtcatgct catgcagata aaggcaggta agctccggaa ccaccacaga aaaagacacc 5520 atttttctct caaacatgtc tgcgggtttc tgcataaaca caaaataaaa taacaaaaa 5580 acatttaaac attagaagcc tgtcttacaa caggaaaaac aacccttata agcataagac 5640 ggactacggc catgccggcg tgaccgtaaa aaaactggtc accgtgatta aaaagcacca 5700 ccgacagete ctcggtcatg tccggagtca taatgtaaga ctcggtaaac acatcaggtt 5760 5820 gattcatcgg tcagtgctaa aaagcgaccg aaatagcccg ggggaataca tacccgcagg cgtagagaca acattacagc ccccatagga ggtataacaa aattaatagg agagaaaaac 5880 acataaacac ctgaaaaacc ctcctgccta ggcaaaatag caccctcccg ctccagaaca 5940 acatacageg cttcacageg geagectaac agtcagectt accagtaaaa aagaaaacet 6000 attaaaaaaa caccactoga cacggcacca gctcaatcag tcacagtgta aaaaagggcc 6060 aagtgcagag cgagtatata taggactaaa aaatgacgta acggttaaag tccacaaaaa 6120 acacccagaa aaccgcacgc gaacctacgc ccagaaacga aagccaaaaa acccacaact 6180 tecteaaate gteactteeg tttteecaeg ttaegtaact teccatttta agaaaactae 6240 aattcccaac acatacaagt tactccgccc taaaacctac gtcacccgcc ccgttcccac 6300 gccccgcgcc acgtcacaaa ctccacccc tcattatcat attggcttca atccaaaata 6360 aggtatatta ttgatgatgt taattaacat gcatggatcc atatgcggtg tgaaataccg 6420 cacagatgcg taaggagaaa ataccgcatc aggcgctctt ccgcttcctc gctcactgac 6480 6540 tegetgeget eggtegtteg getgeggega geggtateag etcaeteaaa ggeggtaata cggttatcca cagaatcagg ggataacgca ggaaagaaca tgtgagcaaa aggccagcaa 6600 aaggccagga accgtaaaaa ggccgcgttg ctggcgtttt tccataggct ccgccccct 6660 6720 gacgagcatc acaaaaatcg acgctcaagt cagaggtggc gaaacccgac aggactataa 6780 agataccagg cgtttccccc tggaagctcc ctcgtgcgct ctcctgttcc gaccctgccg. cttaccggat acctgtccgc ctttctccct tcgggaagcg tggcgctttc tcatagctca 6840 cgctgtaggt atctcagttc ggtgtaggtc gttcgctcca agctgggctg tgtgcacgaa 6900 cccccgttc agcccgaccg ctgcgcctta tccggtaact atcgtcttga gtccaacccg 6960 gtaagacacg acttatcgcc actggcagca gccactggta acaggattag cagagcgagg 7020 tatgtaggcg gtgctacaga gttcttgaag tggtggccta actacggcta cactagaagg 7080 acagtatttg gtatctgcgc tctgctgaag ccagttacct tcggaaaaag agttggtagc 7140 7200 tettgatecg gcaaacaaac caccgetggt ageggtggtt tttttgtttg caageagcag 7260 attacgcgca gaaaaaaagg atctcaagaa gatcctttga tcttttctac ggggtctgac 7320 gctcagtgga acgaaaactc acgttaaggg attttggtca tgagattatc aaaaaggatc ttcacctaga tccttttaaa ttaaaaatga agttttaaat caatctaaag tatatatgag 7380 taaacttggt ctgacagtta ccaatgctta atcagtgagg cacctatctc agcgatctgt 7440 ctatttcgtt catccatagt tgcctgactc cccgtcgtgt agataactac gatacgggag 7500 ggcttaccat ctggccccag tgctgcaatg ataccgcgag acccacgctc accggctcca 7560 7620 gatttatcag caataaacca gccagccgga agggccgagc gcagaagtgg tcctgcaact 7680 ttatccgcct ccatccagtc tattaattgt tgccgggaag ctagagtaag tagttcgcca gttaatagtt tgcgcaacgt tgttgccatt gctgcagcca tgagattatc aaaaaggatc 7740 7800 ttcacctaga tccttttcac gtagaaagcc agtccgcaga aacggtgctg accccggatg 7860 aatgtcagct actgggctat ctggacaagg gaaaacgcaa gcgcaaagag aaagcaggta 7920 gcttgcagtg ggcttacatg gcgatagcta gactgggcgg ttttatggac agcaagcgaa

ccccaattcc		GCCGt at ant				
ceggaattge	cagerggggc	gedeettggt	aaggttggga	agccctgcaa	agtaaactgg	7980
arggerree	cgccgccaag	gatetgatgg	cgcaggggat	caagctctga	tcaagagaca	8040
ggatgaggat	cgtttcgcat	gattgaacaa	gatggattgc	acgcaggttc	tccggccgct	· 8100
tgggtggaga	ggctattcgg	ctatgactgg	gcacaacaga	caatcggctg	ctctgatgcc	8160
gccgtgttcc	ggctgtcagc	gcaggggcgc	ccggttcttt	ttgtcaagac	cgacctgtcc	8220
ggtgccctga	atgaactgca	agacgaggca	gcgcggctat	cgtggctggc	cacgacgggc	8280
gttccttgcg	cagctgtgct	cgacgttgtc	actgaagcgg	gaagggactg	gctgctattg	8340
ggcgaagtgc	cggggcagga	tctcctgtca	tctcaccttg	ctcctgccga	gaaagtatcc	8400
atcatggctg	atgcaatgcg	gcggctgcat	acgcttgatc	cggctacctg	cccattcgac	8460
caccaagcga	aacatcgcat	cgagcgagca	cgtactcgga	tggaagccgg	tcttgtcgat	8520
caggatgatc	tggacgaaga	gcatcagggg	ctcgcgccag	ccgaactgtt	cgccaggctc	8580
aaggcgagca	tgcccgacgg	cgaggatctc	gtcgtgaccc	atggcgatgc	ctgcttgccg	8640
	tggaaaatgg					8700
gcggaccgct	atcaggacat	agcgttggct	acccgtgata	ttgctgaaga	gcttggcggc	8760
	accgcttcct					8820
	gccttcttga					8880
	aaccaatagg					8940
	ttgagtgttg					9000
ctccaacgtc	aaagggcgaa	aaaccgtcta	tcagggcgat	ggcccactac	gtgaaccatc	9060
	agttttttgc					9120
	tttagagctt					9180
	ggagcgggcg					9240
	gcgcgcttaa					9300
	taagtttttb					9360
	gagggggtgg					9420
	gtggcggaag					9480
atgtggcaaa	agtgacgttt	ttggtgtgcg	ccggtgtaca	caggaagtga	caattttcqc	9540
	gcggatgttg					9600
	ctgaataaga					9660
taatactg	-		-			9668

Patentansprüche

 Rekombinanter viraler Vektor, der ein Insert enthält, das die allgemeine Struktur

 $tTA - Intron^1 - TK^+ - TetO_7 - CMV^+ - Intron^2 - Transgen$ aufweist, wobei

der heptamerisierte Tetracylin-Operator ist, TetO, der minimale Thymidin Kinase-Promotor ist, TK+ eine Nukleinsäuresequenz ist, die tTA dem durch Tetracyclin Fusionsprotein aus der Repressorprotein und induzierbaren Aktivierungsdomäne transkriptionellen des Herpes simplex Virus VP16 kodiert, der minimale Cytomegalievirus-Promotor ist und CMV⁺ Transgen eine für ein nicht-virales Protein kodierende Nukleinsäuresequenz ist, nicht-kodierende Intron¹ beliebige eine Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis etwa 1000 bp ist und beliebige nicht-kodierende Intron² eine Nukleinsäuresequenz mit einer Länge von 0 bis

2. Vektor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Insert in umgekehrter Orientierung in das virale Vektorgenom inseriert ist.

etwa 1000 bp ist.

- 3. Vektor nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Positionen von tTA und Transgen im Insert vertauscht sind.
- Vektor nach den Ansprüchen 1 bis 3, Insert zwischen gekennzeichnet, 'CMV' daß das 'Intron' zwischen und 'Transgen' 'Intron' oder zusätzlich einen lac-Repressor (lacR) enthält.
- bis 4, dadurch Ansprüchen 1 5. Vektor nach den für gekennzeichnet, daß das Transgen eine ein Fluoreszenzprotein, für Luciferase, Interleukin-12 (IL-12), Interleukin-18 (IL-18), Interleukin-2 (IL-2); Tumor α (TNF- α) oder Interferon- γ (IFN- γ) Nekrose Faktor kodierende Nukleinsäuresequenz ist.
 - 6. Vektor nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß IL-12 ein single-chain Interleukin-12 ist.
 - dadurch Ansprüchen 1 bis 6, Vektor nach den 7. ein Adenovirus, gekennzeichnet, daß das Virus ein Retrovirus, Adenovirus (AAV), Adenoassoziiertes insbesondere ein Humanes Immundefizienzvirus (HIV), ein Herpes Simplex Virus, ein Hepatitis-B Virus oder ein Hepatitis C-Virus ist.
 - 8. Vektor nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Insert in die E1- und/oder die E3-Region eines rekombinanten Adenovirus einkloniert ist.
 - 9. Vektor nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß er durch homologe Rekombination eines

viralen Plasmids und eines Expressionsplasmids mit der in SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2 oder SEQ ID NO:3 dargestellten Nukleinsäuresequenz erhältlich ist.

- 10. Expressionsplasmid mit der in SEQ ID NO:4 oder SEQ ID NO:5 dargestellten Nukleinsäuresequenz.
- 11. Verwendung eines Plasmids nach Anspruch 10 zur Herstellung eines Vektors nach den Ansprüchen 1 bis 9.
- 12. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9 zur in vitro-Genexpression in eukaryoten Zelllinien.
- 13. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9, bei denen 'Transgen' für ein therapeutisch wirksames Protein kodiert, in der Gentherapie.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13, bei dem das Transgen IL-2, IL-12, IL-18, TNF- α oder IFN- γ ist, zur Gentherapie maligner Erkrankungen.
- 15. Verwendung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die maligne Erkrankung ein solider Tumor ist.
- 16. Verwendung nach den Ansprüchen 12 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass man die Genexpression mit Doxycyclin, Tetracyclin, Oxytetracyclin, Chlortetracyclin, Demeclocyclin, Methacyclin oder Minocyclin, reguliert.
- 17. Verwendung der Vektoren nach den Ansprüchen 1 bis 9, bei denen 'Transgen' für ein Reporterprotein kodiert, zum Nachweis von Tetracyclin oder einem Derivat desselben in

biologischen, lebensmittelchemischen oder ähnlichen Proben.

18. Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass das Derivat Doxycyclin ist.

Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft rekombinante virale Vektoren, die durch Tetracyclin oder Tetracyclin-Derivate, wie z.B. Doxycyclin, hocheffizient supprimiert werden können, sowie deren Verwendung zur Durchführung einer Genexpression in Eukaryontenzellen, insbesondere im Rahmen einer Gentherapie.

Figure 1 Tet-OFF system

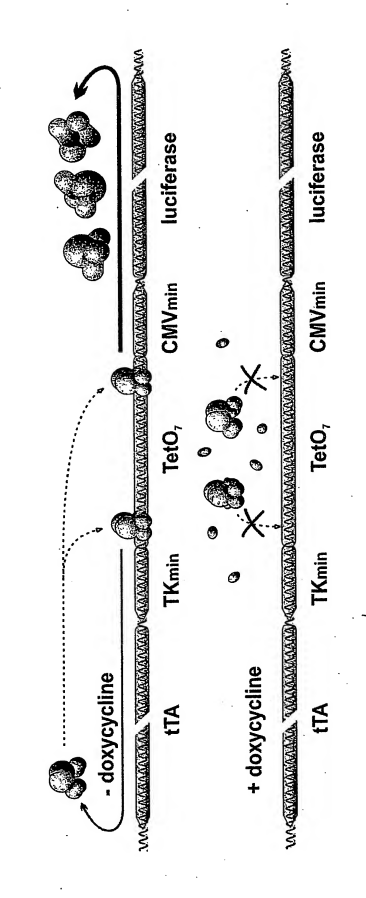
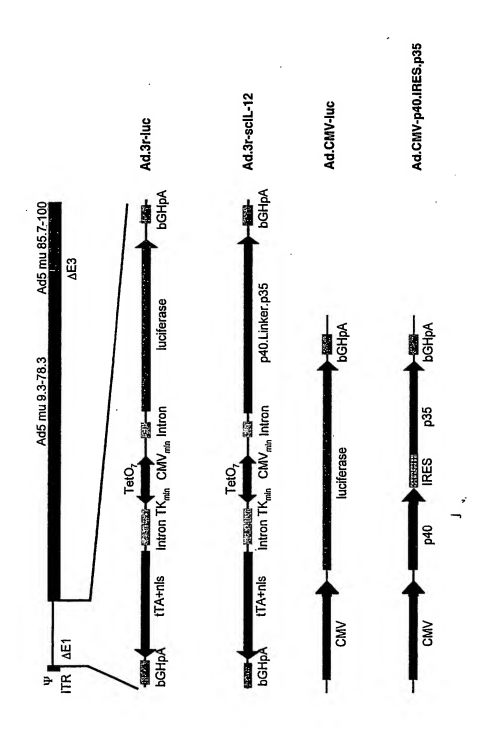


Figure 2



Block et al. 2002

Figure 3

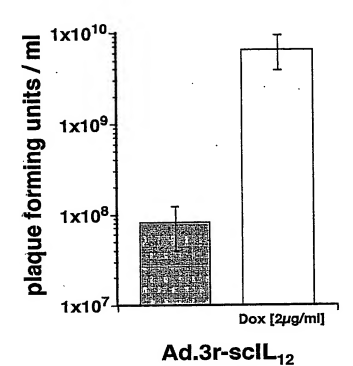
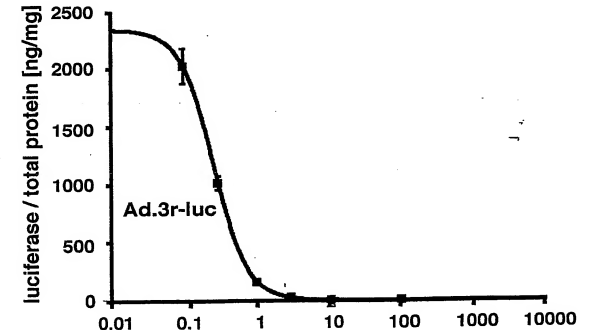


Figure 4

0.01

0.1



10

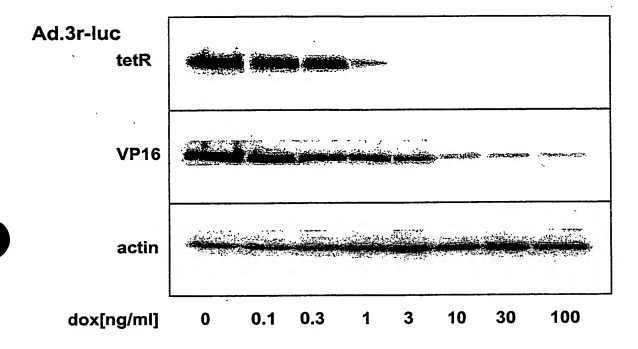
doxycycline [ng/ml]

100

10000

Blocketal.2002

Figure5



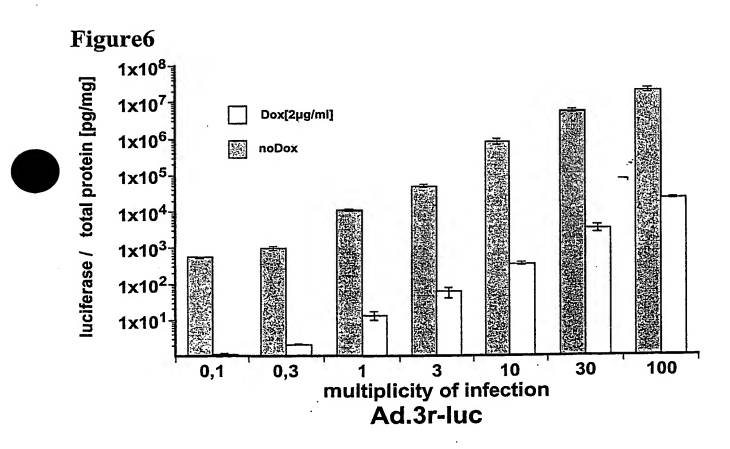


Figure7

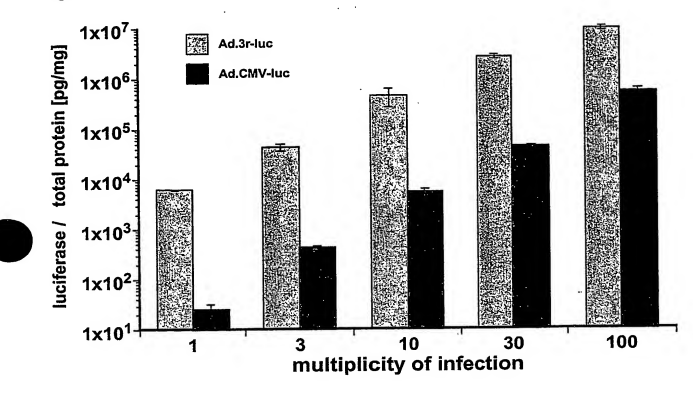
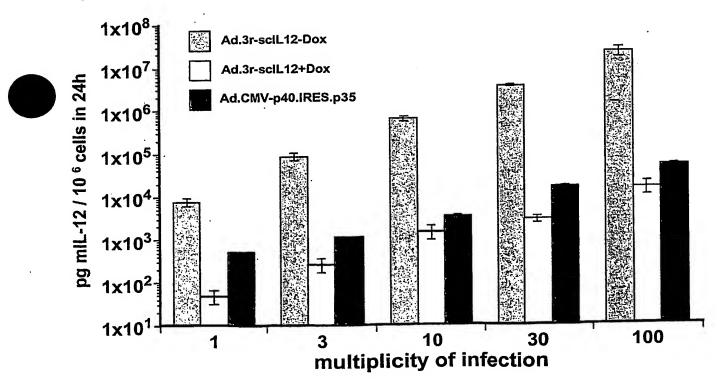


Figure8



Blocketal.2002

Figure9

Ad.3r-scIL12

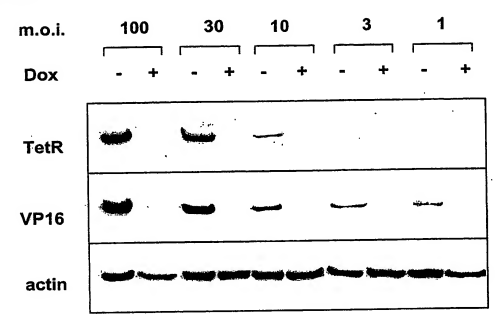
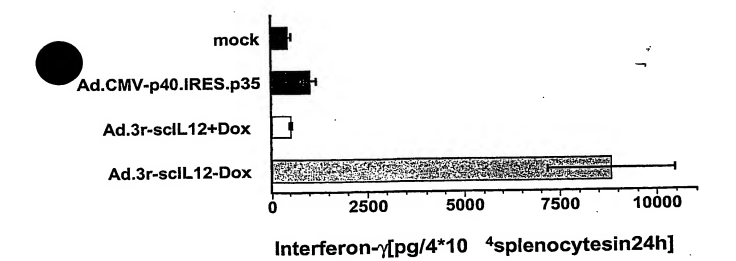
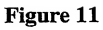
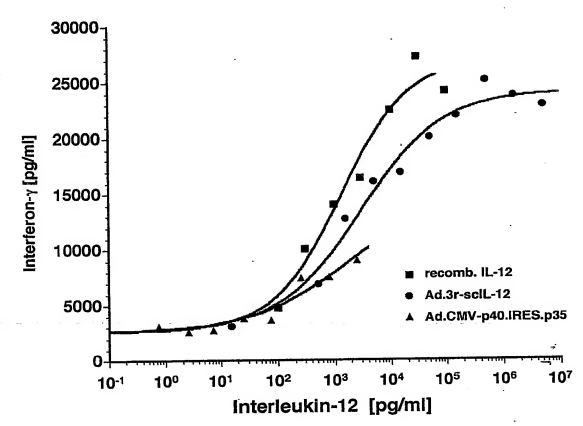


Figure10

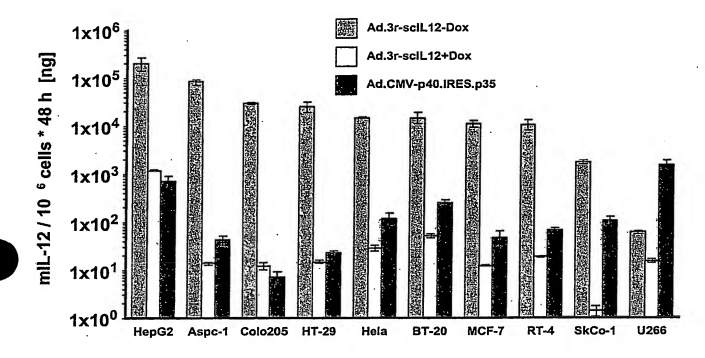


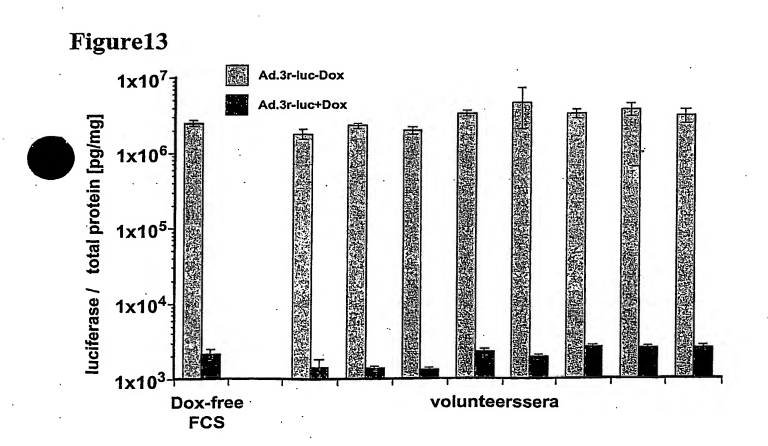




Blocketal.2002

Figure12





This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.